⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公表

⑫ 公 表 特 許 公 報 (A)

 $\Psi 2 - 500372$

❸公表 平成2年(1990)2月8日

10 Int. Cl. 3

識別記号

庁内整理番号 7417-4C

签 查 請 求 有 于備審查請求 未請求

部門(区分) 3(2)

C 07 H 19/067 A 61 K 31/70

AAB AAR **

API 1 (12.27)

(全 27 頁)

❷発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジンならびにその使用

②特 顋 昭63-509176

892出 頭 昭63(1988)10月27日

⑤翻訳文提出日 平1(1989)6月28日⑥固 際 出 類 PCT/US88/03823

@国際公開番号 WO89/03837

⑩国際公開日 平1(1989)5月5日

優先権主張 @1987年10月28日@米国(US)@115,929

②発明者 フォン ボーステル、レイド ウォレン アメリカ合衆国20895 メリーランド州,ケンシントン,ユニバー

シテイ プールパード ウエスト 3115

の出 頤 人 ブローニューロン, インコーポ レーテフド

アメリカ合衆国20852 メリーランド州, ロックビル, イースト

ジエフアーソン ストリート 1530

呕代 理 人 弁理士 淺 村 皓 外2名

動指定 国 AT(広域特許), AU, BE(広域特許), BR, CH(広域特許), DE(広域特許), DK, FI, FR(広域特許), FR(広域特許), LT(広域特許), LT(広域特許), LT(広域特許), LD, KR, LIU(広域特許), ND, CR(広域特許), ND, CR(広域特許)

許),GB(広域特許),IT(広域特許),JP,KR,LU(広域特許),NL(広域特許),NO,SE(広域特許),SU,US

最終頁に続く

浄書(内容に変更なし)

請 求 の 鉅 囲

の少なくとも1つは水果ではなく、また上配置換基 R1 、 R2 および R3 がいずれかが水果であり、残りの 置換基が直鎖脂肪酸のアンル基である場合にはその直 健脂肪酸は炭素原子 8 ~ 2 2 個を有する)を有するり リジンのアンル誘導体、またはその医薬的に許容され 1 44

2. 式(1)

(式中、 R₁ , R₂ かよび R₃ は同種または具種であつて、それぞれ水果または代謝物のアシル基であり、R₄ は代謝物のアシル基である)を有するウリジンのアシル勝導体、またはその区葉的に許容される塩

3. 代謝物は、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、 グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン 酸、アミノ酸、リポ酸、パントラン酸、コハク酸、フ マール酸、アジピン酸、アセト酢酸、p・アミノ安息 看取、 ダーヒドロキン路壁、 ボロト取、シェびクレア テンからなる部の1 種または 2 種以上から選ばれるカ ルポン酸のアンル描である精液の範囲第 2 項に配数の ケリジンのアシル語媒体

4. アミノ酸は、グリンンたらびにし型のアラニン、
パリン、ロイシン、イソロイシン、プロリン、フェニルアラニン、チロシン、システィン、シスチン、メデ
オニン、トリプトフアン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒステジン、オルニチン、
カルニテンシよびヒドロキシリジンからたる群より選ばれる特次の範囲第5項に記載のアシル誘導体

5. 請求の範囲第1項または第2項に配数のアシル 誘導体と医案的に許容される担体とからなる組成物

7. 請求の範囲第:項または第2項の少なくとも1 種のアンル制導体、2'、3'、5'-トリーローアセテルシテジン、2'、3'、5'-トリーロープロピオニルンチジンまたは2'、3'、5'-トリーロープテリルシテジンからなる群より選ばれる少なくとも1種のシテジンのアンル関導体、および医薬的に許容される担体の混合物からなる組成物

8. クリジン10~3000のかよびシテジン10~3000分に相当する量のアシル誘導体からえる錆

12. 代数物は、グリコール酸、ピルピン級乳酸、エノールピルピン酸、アミノ酸、炭素原子2~22位を有する脂肪酸、リポ酸、パントラン酸、コハク酸、フマール酸、アジピン酸、アセト酢酸、p-Tミノ安息音酸、β-ヒドロキン酪酸、オロト酸、おこびクレアチンからなる熱の1種または2種以上から遅れされるカルポン酸である請求の範囲第11項に記載の方法13. 式(5)

(式中、 R1 , R2 , R3 および R4 は同世せたは異理であつて、それぞれ水末また代謝物のアンル基である。ただし、上記 R 置換基の少なくとも 1 つは水煮ではない)を有するンチジンのアンル誘導体、またはその医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する工程からなる外因性ンチジンを動物超級に送遊させる方法

求の範囲第7項に記載の起放物の単位用量制型

9 様体、歴濁液、袋剤、糖衣錠、注射用溶液をた は坐剤の剤型とした情求の範囲第5項をたは第7項に 記載の組成物

1C. 請求の範囲第1項または第2項に記載のウリジンのアンル誘導体の有効量を動物に投与する工程からなる外因性クリジンを動物組織に送過させる方法

11. 式(1)

(式中、 P1, R2, R3, および R6, は同種または異雄であって、それぞれ水栗または代謝物のアンル話である。ただし、上記 R 型換蓋の少なくとも1 つは水果ではない)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその密楽的に許容される塩の有効量を動物に投与する工程からなる外医性クリジンを動物組織に送遊させる方法

14. 代謝物は、グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン酸、アミノ酸、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントテン酸、コハク酸、フェール酸、アジピン酸、アキト酢酸、p・フミノ安息香酸、ターヒドロギン的酸、オロト酸、かよびクレアテンからなる群の1種または2種以上から選択されるカルボン酸である緑水の範囲第13項に記載の方法

15. 請求の範囲第1項または第2項に記載のウリジンのアシル誘導体の有効量を動物に投与してクリジンの動物組織に対する生物学的利用性を増大させることからなる、代謝機能を支持することによって動物組織の生理学的または病理学的状態を治療する方法

16. 式(1)

(式中、 R₁ , R₂ , R₃ かよび R₄ は同種せたは異種で

あつて、それぞれ水煮または代謝物のアシル毒である。 ただし、上記 R 置換基の少なくとも1 つは水煮ではない)を有するクリジンのアシル誘導体、またはその医 素的に許容される塩の有効量を動物に投与してクリジンの動物組織に対する生物学的利用性を増大させることからなる、代謝根能を支持することによつて動物組織の生理学的または病理学的状態を治療する方法

17. 代謝物は、酢酸、グリコール皮、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン酸、アミノ酸、炭素原子2~22個を有する脂肪酸、リポ酸、パントナン取、コハク酸、フマール酸、アジピン酸、アセト酢酸、コープミノ安息考度、ダーヒドロキン酪酸、オロト酸、シニびクレアナンからなる群の1種または2種以上から過低であるカルポン酸である精水の範囲第16項に配数の方法

18. 式(量) .

(式中、R₁, R₂, R₃ かよびR₄ は何種または真贋であって、それぞれ水素または代態物のアシル基である。ただし上記R 置換塞の少なくとも1つは水素ではない)を有するクリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩からなる超成物の有効量を動物に投与する、心不全症、心筋便多、肝障害、糖尿病、胚血管障害、パーキンソン病の治療、筋根能の増進または免疫応答の改善方法

22. 式(1)

(式中、R1, R2, R1 かよびR4 は何度または異種であって、それぞれ水震または代謝物のアシル基である。ただし、上記R型換器の少なくとも1つは水震ではまい)を有するシチジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与してシチジンの動物組織に対する生物学的利用性を増大させるととからなる、代謝機能を支持することによって動物組織の生理学的または病理学的状態を指示する方法

21. 式(1)

(式中、R₁, R₂, R₃ かよびR₄ は同様または異種であつて、それぞれ代謝物のアシル語である。ただし、上記R 位換器の少たくとも1つは水素ではない)を有するシテジンのアシル課導体、またはその医薬的に許存される塩からなる組成物の有効量を動物に没与する心不全症、心筋梗塞、肝障害、糖尿病、凝血管障害、パーキンソン病、かよび小児呼吸腎迫症使脾の告受、筋慢蛇の増進または免疫応容の改善方法

25. 技力の範囲第21項記載のクリジンのアンル誘導体少なくとも1種と辞求の範囲第22項に記載のシチジンのアシル制導体の少なくとも1種の有効量を投与する、心不全症、心筋梗塞、肝難害、循尿病、延血管障害、パーキンソン病の治療、筋機能の増進、または免疫応害の改善方法

24. 2', 3', 5'-トリーローアセチルシテジン、

・2、 3、 5・トリーロープロピオニルシテジンシェび 2、 3、 5・トリーロープテリルシテジンからなる群 より選ばれる少なくとも1 種の物 海体、 2、 3、 5・トリーロープロピオニルクリジンシェび 2、 3、 5・トリーロープロピオニルクリジンシェび 2、 3、 5・トリーロープテリルクリジンからなる群より選ばれる少なくとも1 種の誘導体からなるアンル誘導体を共分与する請求の郵照額23項に記載の方法

26. 外因性クリジンは胃肠管から須環中に送達される請求の範囲第11項に記載の方法

27. 外因性シチジンは胃肠管から循環中に透達される請求の範囲第13項に記載の方法

28. 2', 3', 5'-トリーローアセテルクリジン、
2', 3', 5'-トリーロープロピオニルクリジンもしく
は 2', 3', 5'-トリーロープチリルクリジン、または
その医薬的に許容される塩の有効量を動物に投与する
時水の範囲第26項に記載の方法

29. グ・ジ・ジ・トリ・0-アセチルッチジン、 2'、ジ・ジ-トリ・0-プロピオニルシテジンもしく は 2'、ジ・ジ-トリ・0-プナリルッテジン、または その医薬的に許容される塩の有効量を動物に交与する 請求の範囲第27項に配載の方法

36. シチジンのアシル誘導体は 2°, 3°, 5°-トリー 0-アセチルシチジン、 2°, 3°, 5°-トリー 0-プロ ピオニルシチジンまたは 2°, 3°, 5°-、リー 0-プチ リルシチジンである請求の範囲第 3 1 項に記載の超成 物

37. クリジンのアシル誘導体は、 2', 3', 5'-トリーローアセテルクリジン、 2', 3', 5'-トリーロープロピオニルクリジンまたは 2', 3', 5'-トリーロープチリルクリジンである請求の範囲第 3 2 項に記載の組成物

38. シチジンのアンル誘導体は、 2. 3. 5-トリーローアセチルシチジン、 2. 3. 5-トリーローアロピオニルシチジンまたは 2. 3. 5-トリーローアチリルシチジンである請求の範囲第 3.3 項に記載の起放物

39. クリジンのアシル誘導体は 2°, 3°, 5°-トリーローアセチルクリジン、 2°, 3°, 5°-トリーロープロピオニルクリジンかよび 2°, 3°, 5°-トリーロープチリルクリジンからなる群ニリ選択され、 ンテジンのアンル 誘導体は 2°, 3°, 5°-トリーロープロピオニルシテジンをよび 2°, 3°, 5°-トリーロープナリルンテジンからなる群より選ばれる請求の範囲第34項に記載の起政物

30. 調求の範囲祭11項に記載のクリックのアシル 競媒体の有効量と召集的に許容される担体とからえる 外閣性クリジンを動物組織に透過させるための組成物 51. 請求の範囲第13項に記載のシナジンのアシル 誘導体の有効量と召集的に許容される担体とからなる 外因性シナジンを動物組織に送過させるための組成物 52. 精求の範囲第16項に記載のクリジンのアシル 誘導体の有効量と変集的に許容される担体とからなる 動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の 生理学的または網理学的状態の治療用組成物

55. 関求の範囲第18項に記載のシチジンのアシル 誘導年の有効量と芸薬的に許容される提体とからなる、 動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の 生理学的または病理学的状態の治療用組成物

34.請求の超世第16項に配敷のアシル誘導体少なくとも1種と請求の起出第18項に記載のアシル誘導体少なくとも1種の有効量、および登案的に許容される 组体からなる、動物組織の代謝最終を支持することに より動物組織の生理学的または須里学的状態の希標用 組収物

35. クリジンのアシル誘導体は、2、3、5-トリーローアセチルクリジン、2、3、5-トリーロープロピオニルクリジンまたは2、3、5-トリーローアチリルクリジンである情求の配出第33項に記載の組成物

浄書(内容に定更なし) 明 細 書

発明 〇名称

アシル化カリタンゴよびシナタンならびにその使用

本発明は、1937年12月23日の出願に係わる 係属中の米国特許出願第115.929号の一部継続出 駆であり、その構示を参考として本明組書に導入する。

発明の分野

本発明は一般的に、シチジンシよびクリジンのアントはば体、シよびそれらの誘導体の、外医性リポスクレオンドを動物組織に送達させるための使用に関サンンのアンル誘導体、ならびにこれらのリポスクンメンを動物組織に送達させ細胞に動物能を支持するための生配新規誘導体の使用に関する。さらに乗りた、不安息を大は肝傷害、経亡智能を入れば、本発明は、肝疾患を大は肝傷害、経亡智能を入れば、本発明は、肝疾患を大は肝傷害、経亡智能を入れば、神経症を発揮、心障害、シよび他の臨床状態の処理を含むを強力とい誘導体の使用に関する。

発明の背景

外因性リポヌクレオンドの供給が有用な角漿的応用になる動物組織の生理学的かよび保理的状態に多い。 多くの生理学的かよび保理学的状態にかいて、動物への RNA 、スクレオテドまたは各メクレオンドもしくは * その混合物の役与は、習された細胞の自然の修復通程 を登録することが知られている。

生物体の細胞レベルにかいて、外傷に対する特異的な代謝で容があり、それらには各種の組織、組織の等徴、得生または変化した機能的要求に対する適応が関与する。組織の傷害かよび修復の大部分の過程は、クルコース代謝のヘギソース・リン酸語路の活性の増大を伴つている。

ヘキソース・リン酸烃略はペントース糖たとえばリ ポースの生成経路であつて、これらはメクレオチドか

(1) 心理

任血配盘血に付した単型ラット心理にかいて、ウリジンによる再量流は、心筋 ATP レベル、総アデニンスクレオチドを含、ウリジンスクレオチドレベル、かよびクリコーゲン含量の回復を誘発した。歳血は、クレアチニンリン酸、ATP ・ クリジンスクレオチドかよびグリコーゲンの分解を生じることが報告された(Aussedat、J.: Cardiovasc. Res., 17:145~151、1985)

裏連した研究では、単称ラット心臓をウリジンで遺流すると、心筋ウラシルヌクレオチド含量が强度的存性に上昇した。低血流虚血後に、クリジンの導入の这度は2倍に上昇した(Auseedat, J. ら: Mol. Physiol., 6:247~256,1984)

別の研究では、心グリコーデン貯蔵を枯渇させ、心筋UTP かよびUDP - グルコースレベルを低下させるイソプロテレノールをラフトに役与した。心筋 JTP レベルは自然に固復したにもかかわらず、UDP - グルコースの優度はクリジンまたはリポースを投与したい限り低下したままであつた。リポースまたはクリグンを長時間静脈内に注入すると心筋グリコーデンの画像を生じた。したがつて、心臓には、ピリミジン合成のサルベージまたは折たな経路により別智に供給されるブールをもつクリゾンスクレオテドの区画形成性があるものと考えられる(Aussedat, J. 6: J. Physiol.,

干め生成したリポスクレオンドを組織に直接提供することにより限られたヘキソース・リン 取経路の能力 を吸収路を設けることは可能である。組織でリポスクレオンドは、メクレオテドラ成の「サルペーツ」経路 を介してメクレオテドブール中に導入される。 ピリミンンリポスクレオシドは、メクレオテド合成の支持には無関係な機構を介して治療的効力を発揮することも可能である。

ピリミジンヌタレオシド、とくにクリジンかよびシテジン投与の、実験動物にかける各種生理学的かよび 病理学的状態、単数組織、かよびある程度、ヒトに対 する効果は、広観囲に研究されてまた。とれらを以下 にまとめる。

78:331~336.1982)

単離イヌ心原の急性左直不全に対するヌクレオチドの効果は Buckley、N.M. らによつて研究された (Circ. Res., 7:847~867、1959)。左編不会は単種イヌ心膜にかいて大動脈圧を上昇させることによって誘発した。このモデルでは、グアノシン、イノシン、ウリジンシよびテミジンが陽性変力剤であり、一方、シテジンシよびアデノシンは陰性変力剤であることが明らかにされた。

カリジン・リン酸ナトリウム(UMP)かよびオロト酸カリウムは、その酸のアドレナリン誘発心筋感死に対する動物の抵抗性を増大することが見出された。これらの化合物は、SCOの解釈、生化学的所見かよび心臓遺量比によつて評価した心筋機能の改善し、死亡率を低下させた。UMPの静脉内及与はオロト酸カリウムよりも著明を予防効果を発揮した(Rusnetsova, L.V. 6: Parnakol., -Tokatkol., 2:170~173,

単語のサヤ心理にかける伝像果の影響に関する研究では、心筋認率が低下し、一方、グルコースの取り込みとともに無難、グリコーデン分解、かとびアデノシンヌクレオテドの分解の増大が報告されている。ウリツンの役与は、心筋認率、グルコースの取り込みと解復を上昇させ、また低度素心緩からのグリコーデンかよびアデノシンヌクレオテドの衝突を減弱した。ウリ

特表平2-500372(6)

ツンはまた、グルコースの取り込み、 報接、 ATP とグリコーゲンのレベルかよび心筋能率を、プロプラノロール処理心理で上昇させた(Rypson, J. 5: J. Mol. Cell. Cardiol.. 10: 545~565,1978)。

単龍ラット心器における外医性シテジンからのどり ミジンヌクレオチドの合成の研究では、シチジンの 30分間供給で心筋シトシンヌクレオチドレベルは有 器に上昇した。大部分のシチジンはシトシンヌクレオ オドシェびウラシルヌクレオチドの部分として回収さ れた。取り込まれたシチジンのウリジンヌクレオチド への変換はほとんどなかつた。これらの結果は、シチ ジンの取り込みが心筋シトシンヌクレオチド代謝に重 要な役割を果たすことを示唆している(Lortet, S. 6:Basic Res. Cardiol...81:303~310, 1986)。

他の研究では、下行大動脈の反復、短時間結論によって心筋疲労が生じた。このようを結集をう回行つたのちにクリジンとイノシンの混合物を静脈内に投与すると、心筋における疲労の発現は一過性に停止した。 會は公養されていないがクリジンの前処値により、大動脈狭窄2時間後に認められる大動脈結系に禁しての最高血圧の低下は防止された(Meerson、F.C.: Tr. Vaerosa、B'ezda Ter., Myasnixov、A.L. 編、Meditaina 社刊、Moscow、PP 2 7~3 2 、1 9 6 6)。

他の研究では、心筋梗塞後の心臓の非成血部分にか

(3) 肝腫

ッテジンシェびウリジンの投与が、四塩化炭素急性中毒のラット肝臓の再生の増進に有効であることも報告されている(Bushma, M.I. 5: Bull. Exp. Biol. Med., <u>88</u>: 1480~1483,1980)。

ヌクレオナドかよび RNA の治療的投与に関しては多くの報告がある。 RNA またはヌクレオナドの有益な効果は多分、個々のヌクレオシドへのホスファターゼによる分解に起因するものと思われる。 たとえば、ラフト肝腫からの細胞質内 RNA を、 CCA。による慢性中毒時のマウスに注射すると動物の死亡器を低下させた。さらに、 悪死果の数が低下し、 肝の小葉間結合破裂組が増加した。 肝総数の分裂活性の上昇も認められた (Chernukh, A.M. 5: Bull. Exp. Biol. Med., 70: 1112~1114, 1970)。

RNA 、傷合ヌクレオチドまたはヒドロコーチザンモ

ける収録性と伸張性の事等のコンドロールのために、 グルコースシよびクリジンの使用が検討された。収録 性と伸張性の欠陥は特殊的な交易神経活動によると吸 告されている。 in vitro にかけるグルコースまたは クリジンの添加は、単数数単組織の収録性と伸張性を 固復させた(Meerson、F.Z. 6: Kardiologiya、25: 91~93、1985)。

単載心理または is site 観器プレポシージョンで 認められた上述の結果にもかかわらず、ほぼ動物(す たわち、生存した自由に活動している動物)にクリジ ンを投与しても効力は認められなかつた。また一方、 Bliseev. V.V. 6 (Khim-Farm. 2h., 19: 694 ~ 696,1985; CA. 103:82603 x) L. カリジン・5'-ーリン酸がアドレナリン誘発心筋ジス トロフィーラットに保護効果を示すが、ウリジンは比 敷的に無効であることを明らかにした。さらに Will:ams, J.F. 5 (Aust. N.Z. J. Med., 6 : Supp. 2 , 60~71、1976)は心臓肥大を発症したラット て、カリジン処置したラットと対照の間には差がなか つたととを報告している。士なわち、クリグンの連続 准入を受けたラット(Aussedat ら:前出)を除いて、 カリソン役与の心臓に関連した病状に対する有利な影 要は思められていたい。

(2). 紡肉

単難骨格筋を上び心筋にないて、カリジンへの瞬間

れぞれの単語主たは様々な組合せでの授与では、ラット肝のチョンン・ローケトグルタン・一ト活性の上昇がふられた。 RNA またはヌクレオチドの投与では、ヒドロコーチアン単独投与後に得られたよりも跨及活性が高いレベルに上昇した。この著者は、 RNA またはヌクレオチドは 2 つの根據、 すなわら則奇ステロイドの放出の刺激による第一の非符長的ストレス効果、 または第二に RNA 合成の割裂基質の供給を介して作用するものと推検している(Diamondstone, T.I. 6: Biochim. Biophys. Acta、57:583~587,1962)。
肝酸変のヒト 患者での研究では、シチジンを支性を改せするが、肝疾患をもたない患者のインシェリン感受性には影響したかつた(Ehrlich, H. 6: Metabolism, 11:46~45,1962)。

肝の設被的外傷後の等質の研究では、契数的に誘発した外傷の境界で、旺富の PNA 含量の急速かつ持続的を上昇が認められた。外傷領域での DNA 強度は傷害をいた。とれに対し、現尿対シットの肝での RNA かよび DNA 含量は低かつた。外傷既位可辺の組織中の RNA かよび DNA 合量は低かつた。外傷既位可辺の組織中の RNA かよび DNA の上昇は、非糖尿病ラットの肝臓に比べて遅く、若しく低かつた。糖尿病肝臓での貧傷治療の劣化を生じる RNA 合成の不全は、糖尿病に認められるグルコース代館のヘキソース・リン酸経路の活性低下によ

' 3 6 0 7 5 0 7 (Shan, R.V. 5 J. Anim. Morphol. Physiol., 21: 132-139, 1974).

他の研究では、ある種の状態での肝グリコーゲン合

成には、 UDPG の利用性が普通宏子であるととが見出
された。 音要肝細胞を クリグンとインキュペートする
と、 グルコースのグリコーゲンへの導入が増大した。 インキュペーションの間に UTP かまび UDPG のレベルは
著明に低下した (Songu, E. ら: Metabolism, 30:
119~122.1981)。 アルコール性肝炎の
者での研究にかいては、 クリグン・ジホスホグルコースを筋内内 または静脈内に投与すると、 生化学的提及
出された。 すたわち、 ピリミグンヌクレオシドはある
形の肝病態の治療に有効であった。

(4) 慈泉病

ヌクレオンドは種尿病の治療にも有用である。実験的糖尿病では、多くの組織で RNA の合成が低下する。 りが複製ナトリウムの極口投与は、糖尿病ラットの組 酸にかいて RNA 生合成速度を増大させることが明らか にされた(Germanyuk, Y.L. 6: Parmakol. Toksikol., 5~52、1979)。 との効果は多分、投与された RNA が加水分解され、個々のリポスクレオチドかよび ノまたはリポスクレオンドを安えた結果と思われる。

維持されないでとを開示している。 量流回路に動物の肝臓を包含させるかまたは遠流液にシチジンもしたは ウリジンを 森加した場合には、 延の 気配 水豚は少たく とも 4 ~ 5 時間、 良好に維持された。 シチジン かょび ウリジンは 脳の炭 水化物 かよび リン 脂 黄代 旅を正常 化 する 傾向を 示した。 著者らは、 シチジンと クリジンの 一定した供給に 存存し、 これら が多分 肝燥によって 正常に供給される ことを 示安している。

Sepe (Minerva Medica, 61:5934,1978) は、大田分、脳血管障害を有する神経疾患患者に毎日、シナジンおよびクリジンを無肉注射した場合の効果を開示している。とくに、運動機能の直復、および原駆外各後の回復の改善に有益な結果が得られた。窒ましくない副作用は認められたかつた。

Jam 5(Minerva Medica、60:2092、1969) は各種の神経疾患を育する患者に、毎日ッチジンシよびラリジンを筋肉内注射した研究を報告している。と くに、運動機能と知的能率が関与する脳血管障害に有 生々効果が認められた。望ましくない動作用はみられ なかつた。

Monticone らく Minerva Mgdica. 57:4348.
1966)は、各種の脳症を有する患者に、毎日シチジンかよびクリジンを筋肉内注射した研究を報告している。大部分の患者、とくに脳血管障害または多発性硬化症の患者に有益な効果が認められた。望ましくな

糖尿肉ラント肝での RNA 合成不全は、糖尿病にかける グルコース代謝のヘキソース・リン酸経路の活性の低 下に増せられた (Shah, R.v. 6: J. Acio. Moryaci. Physiol., <u>25</u>: 193~200,1978)。

(5) リン脂質の生合豆

シナジンヌクレオテドはリン脂質の生合式に選連づけられてきた。たとえば Trovarelli, D. ら (Neuro Chem. Res., 9: 73~79, 1984)は、ラット 短へのシナジンの脳室内投与はすべてのヌクレオテド、CDP-コリン、CDP-エクノールアミンシよび CMP の 速度に見るべき上昇をもたらすことを明らかにしている。著名らは、神経組織における速程シナジンヌクレオテドの低温度がリン監質生合点の速度を限定するように思われると述べている。

(6) 😹

シチジンおよびクリジンの投与が動物の各種神秘学的状態の治療に有効なことも報告されている。たとたば、Dwivedi 5(Toxicol, Appl. Pharmacol., 31:452,1978)は、マウスに重整内注射によって投与されたクリジンが抗けいれん剤として有効で、実験的に誘発されるけいれんに対して強力な保護効果を示すことを報告している。

Gaiger 6 (J. Neurochem., <u>1</u>: 9 3 . 1 9 5 6) は、生理会堪水中に暴揚した洗浄ウン赤血球で重流した循環・指出ネコ脳の接触状態は約1 時間しか正常に

い創作用はみられなかつた。

思者にシチジン均等物を導入するために実験にこれまで用いられてきた一方法は、シチジン・ジホスホコリン(CDP - コリン)の投与である。シチジン・ジホスホコリンはホスファチジルコリン(レシテン)生合成の中間体で、ヨーロッパかよび日本では(Somazira、NicholinかよびCitichcline といつた名称で)、各種疾患に治療的に使用されている。中枢神経系の病態で治療効果が示されてきたものには、科学壁、類部外傷、製造血、慢性脳血管障碍かよびパーキンソン病がある。この化合物の薬理作用の基底にある機構には、リン賠償合成の維持、脳の生化学的「エネルギー充電」の回復、または神経伝達物質(とくにドーパミン)投続対する効果の可能が考えられている。

CDP - コリンの動物またはヒトへの投与紙の返命の試験では、この化合物はきわめて急速に分解し、シチジン、コリンやよびリン酸を生成することが示されている。毎日投与では完全をCDP - コリンは侵職に入らないが、血漿シチジンをよびコリンへの分解は計る。 静原内注射では、シチジンとコリンへの分解は許る日分以内に起こる。したがつて、外因性CDP - コリンの治療効果をこの化合物が直接、細数内代面に入ることに帰することは因識である。

CCP - コリンで得られるのと類似の脳病態への治療効果が、ヒトカよび実験動物へのシテジンタよびりリ

特表平2~500372(8)

ツン投与性にも得られている。したがつて、CDP - コリンはシチジンの単なる、不完全な、高値を「ブロドラッグ」として動くにすぎないように思われる。その使用は、シチジン自体の投与に比べて、値的確認していると思われる。コリン単独の投与では、シチジンを通じない。したがつて、CDP - コリンさんはシチジン自体の投与に比べてより安価にシェび/またはより効果的に以へシチジンを透過させる方法を開発することが有利と考えられる。

ウリジン・ジホスホグルコース、ウリジン・ジホスホグルクロン酸かよびウリジンニリン酸も肝疾患のある局面を改善することが明らかにされている。このようをリン酸化化合物ならびにCDP - コリンは一般に細胞内に入る前に脱リン酸化されればならないから、ウリジンまたはクリジン朗導体の投与は、有効性と経済性の意味で、リン酸化ピリミジン誘導体の使用に対して実質的な改善が求められればならない。

(7) 免疫系

ッチジンおよびゥリジンは免疫系の接館にも重要な 影響を与える。 Kochergina ら (Immunologiya <u>0</u> (5): 3 4~3 7 , 1 9 8 6)は、シチジン - 5′ - 一リン酸 またはゥリジン - 5′ - 一リン酸を抗原 (ヒッジ赤血深) と同時にマウスに投与すると、以後のその抗原による

3 5 C の/ 似の クリツンをマウスに種口投与したが、 クリツンの血漿 強度は変動したかつたと報告している。 されに対し、 クリジンの異化物、 クランルの白頭レベ ルは 5 C マイクロのピークに達し、 以後低下して 4 時間 後に正常に復した。 血漿 クリジン の経口投与後にの 用骨 (3 5 C C の/ 似) の クリジンの経口投与後にの み観響された。 しかしながら、 との用骨は、 ヒト或人 では 1 回約 2 C C タ に相当し、 著しく高すぎる。

経口または非経口投与後のシチッシュをはクリクンの生物学的利用性を改善するための新しい戦略は、 これらのメクレオシドの実動力学的または他の芸術的性質(たとえば生体側の透過性)を改善する特殊を環境 夢を含有するシチッシュをはクリッシの 誘導体を投与することである。 適当に選択された量換率は(その中でアシル量換率が最善である)、 投与後に酵素的または 化学的に変換され、シチッシェをは ウリッンに 異る。

ある種のアンル化ウリジンかよびシテジン房準体は それ自体公知である。 Eonjo ら(英国特許第 1,297,398 号)は、 N⁴ 、 0^{2^4} 、 0^{3^4} 、 0^{3^4} - 7^4 トラアシルシチジン かよびその製造方法を記載している。アンル置換毒は $5\sim1$ 8 個の後素原子を有する脂肪酸から酵準される 電換基である。

Beranek 5 (Collection Czechslovak Chem. Commun., 42: 366~369,1977)は、シチジンから酢酸中でのアセチルタロリドとの気応によるで、

in vive では、外因性のクリクン自体は、大部分異化され、取り込まれ、メクレオテドの合成に利用される引分は少ない。 Gasser、で、う(Science、213:777~778・1931)は、新出、推洗フット肝は、温流されたクリジンを1回の透過で90%以上分解してしまうととを開示している。肝臓によつて門脈に放出されるクリジンの多くは肝メクレオテドの分解によつで新たに合成されたもので、動脈から入つてきたクリジンは少ない。これは没与されたクリジンの末梢組織での利用性は低いことを説明するものである。

たとえば、 Xlutes, P. 5 (Cancer Chemother... Pharmacol., <u>17</u>: 236~250.1986) は

3′、5′-トリーローアセチルシチジン塩酸塩の製造を 報告している。

Sasaki 6 (Chem. Pharm. Bull, <u>15</u>: 1967) は、シチジンの無水酢酸でのアセチル化による N⁴ -アセチルシチジン、 5'-0-アセチルシチジンかよび N⁴, 5'-0-ジアセチルシチジンかよび他の化合物の 生双を報告している。

米国特許等 4.0 2 2.9 6 3 号(Dentach)には、ゥリジンを含めた一部のメクレオンドの標部分にかける全にドロキシル器を、過剰の無水酢酸の酸気を含めた過程によつてアンル化する方法が記載されている。

Samplieva ら (Bull. Acad. Sci. USSR Div. Chen. Sci. 3 C: 1306~131C: 1981) は不啓性宣合N-ヒドロキシスクシンイミドを用いるシチジンをたはシチジン・リン酸のアミノアシルまたはペプチジル誘導体の合成方法を開示している。N4-3oc-ナラニルシチジンが製造された。シチジンのアミノアシル誘導体はメクレアーゼの複胞を研究するためのプロープとして合成された。

日本特許出願公告第51 G:9779号かよび S1 C S S 1 9 6 号(Asabi Checical Ind KK)には、 シチジンを 5~46個の実業原子を含有する脂肪酸から誘導される酸無水物と反応させる Nf- アンルーシチ ジンの製造方法が配銀されている。この生成物は、銀 胎性の無外額及収額と述べられ、また抗癌剤の製造の ["]出兎化合物としても有用であるという。

Watarabo ら (Angew. Chen., 78:589, 1986) は、移体としてメタノール、アンル化剤として転無水砂を用いるシナジンの N^4 - アミノ番の選択的アンル化力圧を記載している。製造された化合物は、 N^4 - アセナル, N^4 - ペンダインかよび N^4 - プナリルーシナジンである。

Rees 6(Tetrahedroc Letters, 29:2459~2465,1965)により、リポヌクレオンドのリポース残蓄上の2位の週択的アシル化方法が弱示されている。2-ローアセテルクリジン、2'-ローペンジルカリジンかよび2',5'-ジーローアセテルクリジンを含めたクリジンけば体ならびに他の誘導体が設定された。これらの化合物はオリゴーリポヌクンオンド合政の中間体として製造された。

発明の目的

クリンシよびシテソンのある種のアンル誘導体は 公知であり、一方、上に関約した研究は、クリソンシ よびシテジンの存在が機々の生理学的かよび研選学的 状態の緩和に重要であること、またクリソンション デジンの動物組織への差差を増えると考えられる のメクレオシドの重要な供物源を与えると考えられる ことを示しているが、動物の組織に、高度な信頼 のとをで効果を生じるのに十分なクリソンションを が表現れているが、の提供にはこれまで成功した例がな

(式中、 R1 , R2 , R5 および R4 は同復さたは B程であつてそれぞれ水幸さたは代謝物のアシル面である。ただし、上記 R 置換器の少たくとも 1 つは水素ではない)を存する化合物からなる。

一意様においては、 クリジンのアシル 誘導体は、 式(II)

(式牛、 Ri ・ Ri かよび Ri は同程または異程であり、 それぞれ水素または (a) 炭素原子 5 ~ 2 2 値を有する 直鎖脂肪酸、 (b) グリシンカらびにも型のアラニン、 パリン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プコリ ン、ヒドロキシブロリン、セリン、スンオニン、シス S.

したがつて本発明の第一の目的は、図真的に有効な 書のクリジンかよび/もしくはシチジンまたはそれら の各関導体を動物組織に送過させるために効果的に使 用できる医薬的に許容される化合物を確認することで ある。

本発明のさらに他の目的は、便口的または非疑口的 に効果的な投与が可能で、毒性は低い一群のクリジン かよびシナジン誘導体を提供することである。

本発明のさらに他の関連する目的は、 クリシンシェ びッチジンの一部の誘導体であつて、 動物、 好ましく はミトに投与した場合に、 それらのヌクンメッドの胃 勝智、 血液脱類門シェび他の生体質の 通過性を増大さ せることによつてシチジンシェびクリジンの生物学的 利用性を実質的に改善し、 これらのヌクンメッドの動物組織への高ンペルの持続的透過を可能にする膝導体 を提供することにある。

本発明のさらに他の、さらに特定的な目的は、心臓、筋肉、血漿、肝臓、骨、糖尿病性および神経学的状態を含む様々な重客の治療のための一群のシチジンかよび
ナリジン
静導体を提供することである。

本発明のとれらの目的かよび他の目的は、クリソン かよびシテジンの新規をアシル誘導体の投与によつて 連起される。

広義には、カリジンのアシル鉄導体は、式([)

チン、システイン、アスパラヤン酸、グルタミン型、 アルギュン、リジン、ヒスチジン、カルニチンかとび オルニテンからなる部より選ばれるアミノ取、 (c) 炭 素原子3~22個を有するジカルポン酸、もしくはは グリコール取、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン 数、りが取、パントテン酸、アセト酢酸、p-アミノ 安息者取、オーヒドロキン路収、オロト設かよびクレ アチンからたる群の1種もしくは2種以上から選ばれ るカルボン酸のアシル基である。ただし、上記 81 . Ra かよび Ra の少たくとも1つは水果ではなく、また 上記屋換蓋Ri, RaかよびRsのどれかが水果であり 他の世典基が直鎖脂肪酸である場合にはその直鎖脂肪 酸は8~22個の炭素原子を有する)を有する誘導体、 またはその医薬的に許容される塩である。とくに好ま しいジカルポン型にはコハクな、フィール数与よびア ジピン酸が包含される。他の態感にかいては、本発男 の目的は、上記式(I)にかいて R。が水果ではない化 合物であるウリジンのアシル誘導体によつても達成さ ns.

本発明の目的はまた、式(目)

(式中、R₁ , R₃ , R₃ かよび R₄ は同種または長種で あつて、それぞれ水果または代謝物のアンル番である。 ただし、上記 R 世袋番の少なくとも 1 つは水果ではな い)を有する化合物からなるシテクンのアンル誘導体 の投与によつて達成される。

クチジン誘導体は式(E) にかいて、R 置換基が同様 または異様であつてそれぞれ水素またはグリコール酸、 ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン酸、フェンノ酸、 炭素原子2~22個を有する脂肪酸、ジカルポン酸、 リポ酸、パントケン酸、アセト酢酸、p-アミン安息 谷取、メーヒドコキン酪酸、オロト酸 かよびクレアチンからなる群の1種または2種以上から適味されるまた ルポン酸から誘導されるアンル 基である誘導体、また はその西美的に許容される塩であることが好きしい。 好ましいジカルポン酸にはコハク酸、フマール酸かよ びアジピン酸が包含される。

本発明はまた、上述の新規カアシル化りポメクレオ シドの1種または2種以上を展案的に許容される現体

さらに、動物組織の生理学的または病理学的状態は、 上述のアシル 詳算体の有効量を動物に投与することに よりその組織へのクリジンまたはシテジンの生物学的 利用性を上昇させ、その代館機能を支持することによ つて有利に格様できることが明らかにされた。

本発明は、とれらのアシル誘導体の、心機能不全をよび心筋梗塞の治療、肝疾患または多音の治療、筋能率、肺疾患、療尿病、中枢神経系疾患たとえば脳血管障害、パーキンソン病かよび老人健果の治療を含めた生理学的かよの強要的た各種状態の処置に対する使用を怠毀する。本発明の化合物は、シテジンをよびカリジンの胃腸管かよび他の生体膜の透過性を増強し、その早期分解を防止することにより、上述のスクンオンドの生物学的利用性を改善する。

本発明のアシル誘導体の有利な使用は、これらのア シル誘導体1種または2種以上の有効量と医薬的に許 等される組体からなる上述の組成物を投与することに よつて行われる。

シチソンシェびゥリソンのアシル誘導体の投与は、 非誘導化合物の投与に比し、ある種の利点を提供する。 アシル量換器は、ヌクレオンドの観泊性を増大させる ように選択することが可能で、その周陽管からの血流 中への輸送を改善する。このアシル化誘導体は低口的 に投与して有効である。これらのアシル誘導体は、 肝臓、他の疑惑シェび血流中のヌクレオンドデアミナ とからたる医腎組成物も包含する。 これらの母成物は、 段別、糖な母、注射用溶液または他の剤型とすること ができる。

本発明の野娘を展裏組成物中には、クリジンのある種の公允丁ンル誘導体と展裏的に許容される担体とからたる組成物も包含される。この種の組成物は、式(!)または(i)にかいて量換器R1。R2。R3かよびR4が伝に定義したとかりであるカリジンのアンル誘導体、またはその囲襲的に許容される塩を包含する。クリジンの好ましいアンル誘導体には、グ・ジ・トリーロープロピュニルクリジンまたはグ・ジ・トリーロープチナッルクリジンが包含される。

本発明にまた、ある種のシチジンのアシル領導体と 密実的に許容される担体とを一緒に含有する医薬組成 物を包含する。このようなアシル誘導体は、 式 (II) に かいて B₁ 、 R₂ 、 R₃ かとび R₄ が上近の定義のとかり である誘導体またはその医薬的に許容される塩を包含 する。 シチジンの好ましいアシル誘導体には、 ご、 3、 5'-トリーローアセナルシチジン、 2'、 3'、 5'-トリ ーロープロピオニルシチジンが包含される。

外因性 グリグンまたはシチグンの動物組織への送達は、上述のアシル誘導体の1 種または2種以上の有効量を動物に投与することによって有利に連成された。

ーゼかよびヌクレオシドホスホリラーゼによる民化に 特抗性を示す。したがつて、本発明のアシル化財選体 の経口的または非盛口的投与は、これらのリポヌクレ オシドの動物組織への高レベルでの持続的送達を可能 にする。

図面の説明

第1図: この図は、非協等(食塩水のス投与)ラット、実験心筋傷容、非処量(食塩水のみ投与)ラット およびトリアセチルラリジン(TAU)とトリアセチル ッチジン(TAC)を実験的心筋傷容後に投与されたラットの蓄退心原作棄拍出量を示す。

<u>第2回</u>:この図は、対照ラット、お処置ラットかと び実験的心筋傷害後に TAU かよび TAC を投与されたラットの基礎空電収録期空を示す。

第3回:この回は、対限ラット、非処置ラットかと び実験的心筋信害後にTAUかよびTACを投与されたラットの基礎を望最大収飾事を示す。

第4図:この図は、対照ラット、非処量ラットかよび実験的心筋等等後にTATかよびTACを投与されたラットの基礎定定量大拡張率を示す。

第5回:との図は、対照ラット、非処理ラットシェび実験的心筋傷害後に TAU シェび TAC を投与されたラットの基礎心拍数を示す。

第6回:との回は、対限ラット、非処型ラットおよび実験的心筋需要後に TAU および TAC ならびにノルニ

ピネフリンを役与されたラントの最大心際作業拍出者 を示す。

第7回:この図は、対照ラント、非処量ラットかよび実験的心筋傷害後にTAU かよび TAC ならびにノルエピネフリンを役与されたラットの最大左窓収超期圧を示す。

第8回: この図は、対限ラット、非処置ラットかよび実験的心筋傷害後に TAU かよび TAC たらびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左電収積率(最大)を示す。

第9回: この図は、対照ラット、非処量ラットかよび実験的心筋傷害後に TAU かよび TAC たらびにノルエピネフリンを投与されたラットの最大左遠拡張率(最大)を示す。

<u>第10日</u>: との図は、対照ラント、卵処値ラットをよび実験的心筋傷害後に TAU および TAC ならびにノルエピネフリンを没与されたラントの心拍数(最大)を示す。

第11回: この回は、肝傷等ラットを TAU シェび TAC または水(対照)で投与した場合の 血漿 BSP クリナランスを示す。

好せしい意様の説明

用唇の定線

「代謝物」の語は、代慮反応によって生成するかま たはそれに関与する化合物を意味する。本出版との関

「脂肪酸」は炭素原子2~22個を有する脂肪炭ガルガン酸である。 このような脂肪酸は飽和、部分飽和または多不質和脂肪酸であつてもよい。

「アミノ駅」には、グリシン、ならびにし至のアラニン、ペリン、ロイシン、イソロイシン、フェニルアラニン、テロシン、プロリン、ヒドロキシブロリン、セリン、スレオニン、システイン、システン、メチオニン、トリアトファン、アスパラヤン酸、グルタミン酸、アルデニン、リジン、ヒステジン、オルニテン、Pとびヒドロキシリジンが包含されるがこれらに設定されるものではない。本発明はこれによつて限定され

「医薬的に許容される塩」の暦は、本発明のメタレ オンド誘導体の医薬的に許容される酸の付加塩を意味 する。許容される酸には、気酸、塩酸またはリン酸が 包含されるが、これらに限定されるものではない。

「共投与」の類は、アンルヌクレオチド誘導体の少なくとも2種類が、それぞれの展理荷性発現期が重複するような時間内に投与されることを意味する。

「アシル関導体」は、シチグンまたはカリジンのリポース残器の1個もしくは2個以上の遊館にドロキル器にカルポン酸から誘導される実質的に非常性の有機

るものではなく、本発明の他の天然のアミノ酸を包含 することを意思するものである。

クリソンかよびシナジンの現油性アンル誘導体は、メクレオッドの動物胃筋管の透過性を増強させるのに有用である。 との場合の動物としてはヒトが最も 度要である。 しかしながら、 本発明はヒトに限定されるものではなく、 本発明のアンル誘導体による処量で利益ある効果が得られるすべての動物を包含することを意図している。

本発明は作用機構によつて拘束されるものではない が、本発明の化合物は、シチジンおよびウリジンの生 物学的利用性を増大させることにより、組織の再生、 修復、機能性、優害に対する抵抗性かよび生理学的要 求に対する速応性が改善され、有益な効果を発揮する ものと考えられる。本発明の化合物には同時に、エク レオシド同化体たとえばヌクレオチドまたはスクレオ チド誘導補因子の生物学的利用性を増大させる働きも 考えられる。ヌクレオシド自体の投与もその生物学的 利用性を上昇させるが、急速を異化により、メクンオ ナドレベルの有意な上昇は生じ得ない。すなわち、必 ずしも血漿レベルの増大を進成する必要はない。何故 なら、ヌクレオシドレペルは低くても細胞によつて急 選に取り込まれ、一方高レベルでは我和して、通剰分 は分解されてしまう。本発男は低レベルのメクンオツ ドを持続的に供給することにより有効であるものと考

'£6118.

10 v1vo にかけるアンル 電換器の 除去速度は、 血漿 および組織の 以アンル 化酵素(最初はエステラーせき たはアミダーゼ)の 特異性の 函数 である。 シチジン または クリジンの ピリミジン 理の アミノ 遊に アミド 結合 によつて 結合した アンル 置換 基は リポースの ヒドロ キンル 基にエステル結合で 結合した アンル 基より も 徐々に 切断される。

個性なよび卵極性の両アシル菌を含有するアシルメ クレオッド誘導体を製造することも可能である。 個性

リンから誘導される。したがつて、シチジンのアンル 化製の役与は、節細胞のリン脂質の合成かよび界型活 性剤生成態を支持し増建するのであろう。シチジンア シル誘導体の有益な効果は、ウリジンアンル誘導体の 共投与で増大する。

シテジンかよびクリジンのアシル誘導体の投与は、 製血管性痴呆かよびパーキンソン病の治療に有効であ る。製血管性痴呆かよびパーキンソン病は、 徐々に、 一般的に対称性の、 仮借なく進行するニューロンの設 落を生じる。 小脳失調は主としてブルキンエ細胞に影 響する神経細胞の欠害によって等数づけられている。

したがつて、シチジンシェびゥリソンのアシル誘導体の投与は、リン服質の生合成を増大させ、脳血管性 除事、パーキンソン病シェび小脳失調の進行を疑和して、その活性を発揮する。 アンル 置換器は胃腸管からのヌクレオシド房球体の急 通を最高させ、1回投与ほの化合物の血流等の不存 に持続的な送達を可能にする。 医性器は関サイモゼ するエステラーゼ、アミダーゼまたはペプテダーゼに するエステラーゼ、アミダーゼまたはペプテダーゼに するエステラーゼ、アミダーゼまたはペプテダーゼに するエステラーゼ、アミダーゼまたはペプテダーゼに するエステラーゼ、アミダーゼまたは で知いて知いに活現内に入る。 非優異ないた を与え、これがついて知いに活現内に入る。 まり返れたのがされる程性で ないた。 をは、本技術分野の動様者によれば、無確な実験を行 わないても容易に選択できるものである。

アシルの課体はまた、血度かとび非様的包含内の習 果によるメクレオンド表面の分解を受けにくく、、 を介する血液からの損失も受けにくい。非越口投失 ためには、 事性アンル型換体をもつアシルの課件 たがつて水溶性であるが切切の分解または消失に 近 性である誘導の使用が有利である。 このようを通べ 好きしいアシル誘導体にはグリコレートかとびラテート でものがに 極性知識を有するアミノ歌から誘導され る誘導体が好きしい。

治療的使用

シテジンのアンル誘導体の投与は、小児呼吸和迫性 症候師(IRCS)を含めた肺疾患、かよび防患能に影響する代謝性疾患の治療に有用である。アシル誘導体 は肺にかいてリン脳質の生合成かよび界面活性剤生成 を支持しまた増強するように思われる。界面活性剤の 主成分、ホスファチジルコリンはシチジンジホスホコ

本発明はまた、生体の核取合成能力が最適以下の生理学的また病理学的状態の物理に関する。 これらの状態には、 糖果肉、 老化、 かよび顕育 不全が包含される。 シチジンかよび クリジンの アンル 誘導体の 投与は、 高レベル のシチジンかよび クリジンの持続の送適を与えることにより、 細胞の 自己 再生に 重要 な酵素 の 生合成に必要なメクレオチドの十分なブールを与える。

本発明は何らかの作用様式によって限定されるものではないが、本発明の超越気物はそれ自体でまな扱ったな合成がエクレオチドからで、新たを合成がエクル状態にからで、カウレスを含めて、カウンによって作用するものと考えられる。 すををかれることによって作用するものと考えられる。 肝硬息の治療に、また複雑のの対象を改善するとにより、有用性が見出される。

りリジンおよびシチジンのアシル誘導体は心筋梗塞 役の心室機能の改善に、また心不全治療または予防の ために投与することができる。本発明はアシルヌクレ オシド誘導体は、カルシウム対似に関与する細窓機構 を支持し、それによつて細胞のATP 写生を維持もしく は支持し、心筋傷害のある種の有害を作用を防止し、 治療するのに重要な治療的価値を有する。

本発明の経成物は、心不会の治療に使用される異剤、

特表平2-500372 (13)

たとえばジャクリス、利尿剤コンびカテコールアミン と共投与することができる。

カルシウム封領かよびRNA 年合成に関与する生化学的過程を支持する物質を心臓に選供することにより、食物は発化があることが可能である。クリジンなよびシテジンはこの類似で有用な化合物である。クリジンは心筋機能である。クリジンは心筋機能である。クリジンなは、の変持に in vivo では比較かよび組織酵素によび情能である。な発明に一部、徐々に長時間にわたかである。本発明に一部、徐々に長時間にわたつて血流により、心臓へのクリジンを改出するできる。との発見に基づくものである。

りリンンのアシル財連体は低限素さたは無限素の処理のために投与することができる。 これらのアシル財 連体は、グリコーアン合成に必要な中間体、クリコースの生合成を増大することによりで クボスホグルコースの生合成を増大することによって 作用し、組織の低度素または無限素に対するものと考え 改善し、組織とくに心臓の後能を保持するものと考え られる。クリジンアンル財連体は、低限素、無駄素、 虚血、過剰のカテコールアミン作動性関数、かよびジ ゴキンン中毒の処置に使用できる。

本発明の化合物はまた、糖尿病のある種の持続する 合併症の退止のための有用性が見出されている。 この

はその霊裏的に件容される場の形で含有し、1日に1~3回投与される。とれは、たとえば 2', 3', 5'-トリーローアセチルシチジンシング 2', 3', 5'-トリーローアセチルクリジン:5~4500%に相当する。

心不全、心筋梗塞かよびその結果としての高血圧の 治祭に誤しては、クリシンのアシル誘導体 2 5 ~ 100 セルチをシナジンのアシル誘導体 7 5 ~ 0 モルガと共 役与できる。ただし、シチジンとクリジンのアシル誘 導体の身は1 0 0 モルガを越えない。たとえば、 2', 3', 5'-トリー0-アセチルクリジン1125~4500 脚を2', 3', 5'-トリー0-アセチルシチジン0~ 3 4 7 5 脚とともに役与する。

脳血管療法、糖尿病、肝器者かよび肝疾患の治療には、また筋の機能性を増大させるためには、 ウリジンのアンル誘導体 2 5 ~ 7 5 モル ラをシテジンのアンル誘導体 7 5 ~ 2 5 モル がと共投与できる。 ただしりリジンとシチジンのアシル誘導体の量は 1 0 0 モルがを越えない。 たとえば、 2′, 3′, 5′-トリー 0 - アモチルクリジン1 1 2 5 ~ 3 3 7 5 号と共投与される。

呼吸引迫症候群の治療のためには、シナジンのアシル誘導体25~100モルラをフリジンのアシル誘導体75~3モルラと共投与できる。ただし、クリジンとシナジンのアシル誘導体の量は100モルチを結え

合併をには、神経障害、動脈腫害、短動脈硬化症なよい、神経障害の危険の増大、失明等が包含れる。 物の成果では新たなメクショナド合成が抑制されているので、外因性のスクショナドのアンルは連型の大は病のの処理に治療的価値を有する。 さらには導型の生かないのようには、細胞の自己再生に重要を頭乗の生かに投与できる。 したがつて、 本発明にまた、 たとえば振伊病性 世野または血管疾患の強大に応じた筋造栄養すたは 世野はなりないによる治療に関する。 アンルメクションドは、 要求の増大に応じた筋造栄養する。 とのような 世野はないないによる治療に関する。 このような 世紀末述の変わたは 世紀末述の表には、 要求の増大に応じる。

好ましいアシル便換基にはアセチル、プロピオニル かこびプチリル番が包含される。好ましいアンルスク レオンド語準体には、 2 . 5 . 5 - トリーローアセチ ルシチジン、 2 . 5 . 5 - トリーローアセチルクリジン、 2 . 5 . 5 - トリーローアロピオニルクリジン、 2 . 5 . 5 - トリーロープロピオニルシチジン、 2 . 5 . 5 - トリーロープロピオニルシチジン、 2 . 5 . 5 - トリーロープテリルシチジンおよび 2 . 5 . 5 - トリーロープテリルクリジンが包含される。 シチ ジンおよびクリジンの両アンル防導体を共役与することも有利である。

代表的な投与別型は、シチジンかよび/またはウリジン 1 0~ 5 0 0 0 可相当身をそのアシル誘導体また

ない。たとえば 2′、3′、5′-トリーローアセチルシチ シン1125~4500円を 2′、3′、5′-トリーロー アセチルクリジンロ~3375町と共投与される。

治想的变与例

<u>心不全</u>

シチジンかよびカリジンのアシル 誘導体は 数種の心 不全の治療に有用である。とれらの誘導体は、高血圧 による心理への負荷の増大の場合の持続性の補賃的領 能尤蟲の維持に、またたとえばとくに心筋梗塞後の心 凝の生存部分の機能の支持に有効である。徒者の場合 は、凝塞の発症後できるだけ速やかにシナジンとクリ **ソンのアシル的導体の混合物を与え、以後、これらの** スクレオシドのアシル誘導体の適当な処方を、それぞ 九1日約 3.5~3.0 8 の用量で慢性的に経口投与する。 とれらの化合物は、心筋梗塞の慣用の治療と併用して 有利に使用できる。エクレオシド酵導体は、負荷、低 酸素またはカテコールアミンに対する二次的を傷害に 対し、心臓の伝統を低下させないで心臓を保護すると いり独特を利点を有する。それはこれらの化合物が心 節の代謝的統合性を増大させ、とくにカルジウム処理 を改善させることによつて作用するからである。ヌク レオシド房準件は心筋提高さたは心不全の危険がある 患者に予防的に投与することしてきる。

うつ血性心不全を招く慢性的心不全症の治療には、 シテジンシよびウリジンのアンル誘導体を、各メクレ *オッド1日0.5~39の範囲の用意で経口投与する。 ヌクレオシドは他の実利たとえばジザクリス修導体さ たは利尿剤と併用して使用することができる。 心筋機 船の直接的な改善に加えて、ヌクレオンド誘導体はジ ヤタリス中毒をその臨床効果を扱うことなく軽減させ る。

塘原纲

個限病患者の多くの組織で、細胞のピリミジンスタンますといれば、動は病として、動は病として、動は病として、動は病として、動は病として、動は病として、動は病として、動は病として、動は病として、動は病とのでは、ないのでは、はいいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいいのでは、はいいいのでは、はいいのでは

神经海客

脳血管障害の帰緯、たとえば卒中をよび慢性または、 急性の脳血管不全症には、シチジンをよびウリジンの

を含む誘導体は、所盤のジカルポン駅の無水物をピリ ジン中でジーデオキシリポスクレオンドと反応させる ことによつて製造される。

たとえば、ウリシンので、3、5・トリーの・アンルの選体は、Niehizawa ら(Biochem. Pharmacol.

14:1605,1965)によって開示された方法の改良法によって製造できる。ピリソン中(当量のウリシンに3.1当量の政無水物(編水酢酸、無水酪酸等)を加え、温合物を80~85℃に加熱する。ついて保健方法を用いてトリアンルの選挙を重難する。別法としてウリジンをピリジン中試量で3.1当量の所謂の酸クロリド(アセチルクロリド、パルミトイルクロリド等)と処理してもよい(例と参照)。

クリジンのが・アシル朗導体は、Niatizawa らに従い、クリジンをピリジン中室医で所留のアシル化合物・の取無水物1当者と反応させることによつて製造できる。ついで反応混合物を2時間80~85℃に加熱し、冷却し、爆挙方法によつてが・アシル誘導体を単離し、クロマトグラフィーで精製する。初法として、クリジンのが・アシル研算体は、クリジンをピリジンシよび DMF中日で、所留のアシル化合物から誘導された取クロリド:当者で処理することによつて多数造でよる。ウリジンのが・アシル誘導体はついで爆挙方法によつて単絶し、クロマトグラフィーで精製する(例刊を減)。クリジンの2°、3°・ジアシル誘導体は Baker ら(J.

アシル誘導体、とくに低口投与後に血液型質門を通過するように処力された誘導体を、1日に各メクレオシドの5~3.0gの範囲の経口的用量で、少なくとも数カ月間投与する。

パーキンソン網では、アシルンチリン誘導体がとく に有用で、使用の第一選択剤シードーパと併用投与する。1日に 0.5~ 5.0 g の母口的用量のシナジン誘導 体の投与は満足できる需求的経済を可能し、またしー ドーパの投与者を減量できる。これはシードーパが望 ましくない動作用をもつことから複利である。

化合物の製造方法

本発明のアンル西海体は以下の一般的方法で製造できる。アンル環境器がアンル化反応を妨害する器にとえば、アロキシルまたはアミノ器を育する場合にはメナルシリルニステルまたは、、見配はモーブテルシリルニステルまたは、、見配はモーブテルシステルションランで2~(モーブナルジメテルシロ中ン)プロピオン酸に変換し、ついて塩器水溶液、保健された酸をOCCと反応させて生成させる。

アミノ酸の場合は、深準方法を用いてN-1-BCC 勝導体を製造し、ついてDCCで無水物に変換する。

2個以上のカルポキンレート基を有するアンル登換 番(たとえばコハク酸、フャール版せたはアジピン酸)

Med. Chem., 22:273,1979)から適用した 操作によつて製造できる。が・ヒドロキシル番は、イ ミダブールを含有する DMF 中重温で1.2当量のモープ テルジメチルシリルクコリドを用いて選択的に保護する。クリジンのが・モープテルジメテルシリル 房澤体 は標色方法によつて単離し、ついてピリジン中 3~5 でで所望のアンル化合物の取無水切 2.1 当量によって 処理する。生球したが・モープチルジメチルシロャン ・2、3・ジアンルクリジンをついでテトラブナルア ンモニウムフルオリドで処理し、クリジンの2、3~ ジアンル誘導体を標準方法によつて単離する(例で参 照)。

2、3、5・トリ・C・アンルクリジンの二級アミンをついてFill 6(米国特許第4.425.3355号)に従つてアンル化できる。この場合には1~5当者の有機協議たとえば、ピリツンのような芳香族アミン、トリアルキルアミンまたはド、パージアルキルアニリンを含有する那ブロトン性溶媒中、1.1当者の取2ロリドで処理する。この操作を用いて、2、3なよび5のヒドコキン盃のアンル量液温とは異なる、アミノ盃上のアンル量液温を有するカリジンのテトラアンル誘導体を製造できる(例54票)。

ッチサンの 2', 3', 5'-トリ-ロ-アッル 誘導体は Gleb 5 (J. Med. Chex., <u>1 4</u>: 1 1 5 9 , 1 9 7 1) の方法に従つて製造した。たとえば、 シテジン塩酸塩 を CMF 中、所望の取りロリド 3.1 当量で処理する。2.3 3.5'-トリ・ロ・アンル辞導体はついで信事方法によつて単載される(例で参照)。

シテジンの 5'- アジル誘導体は Giab 6 (前出) に 従つて、シテジン塩取塩を DMF 中で取りロリド 1.1 当 量と反応させ、ついで復単方法によつて 5'- アシルシ チジンを単粒する(例 X 参照)。

ッチジンの N⁶ - アミンの選択的 アシル化は Sasaki 5 (Chem. Pharm. Bull., <u>15</u>: 394,1967) によって第示された操作に従って行った。これはッチジンをピリジンシよび DMF 中、取無水物 1.5 当量で処理するものである。ついでシチジンの N⁶ - アシル誘導体を標準方法で単離する(例 N 参照)。

別法として、シチジンの N⁴ - アシル翻译体は、シチジンをピリジンまたはピリジンと DMP の混合物中でアシル編水物と処理して製造される。 N⁴ - アシルシチジンの選択的製造の別法では、 Akiyama ら (Chen. Pharm. Buil., <u>26</u>: 981,1978)に従って水・水浸和性形採中で製無水物により選択的にアシル化する方法がある。

アシル番がすべて同種のテトラアシルシテジン誘導体は、ピリジン中室国で少たくとも 4 モル当量の取無水物でシテジンを処理することによつて製造できる。 ついて、テトラアシルシテジンを標準方法によつて単位する(例知益限)。

る適当な溶液であつてもよい。とれらの製剤は活性化合物的3.1~99%好ましくは約10~90%を設形剤とともに含有する。

本発明の医療製剤は、それ自体公知の方法により、たとえば使用の混合、類位化、物ながけ、溶解さたは、数域で換工程によって製造される。すなわら、経口的に使用される医薬製剤は、活性化合物を固体破形剤と混合し、所望により得られた混合物を粉砕し、混合物を類粒に加工し、適当な補助剤を所容によりまたは必要に応じて添加して、錠剤または糖衣鏡中心錠を得るととができる。

 N⁴ アミノ 悪のアシル量換素がリポース球のヒドロキシル基上のアシル量換番とは異なる化合物(たと鬼は N⁴ - パルミトイル - 2′、3′、5′-トリーローアセナルシテジン)の製造には、上述のようにして N⁴ - アミノ 基に選択的に所望のアシル番を結合させ、ついでヒドロキシル番を所望の量換器でアシル化する。別法として、リポース 装置上の型換器を N⁴ アミノ 基の 世換器の結合的に結合させ、ついて再び上述の方法を使用することもできる。

本発明の範囲に含まれる認立物は、その各成分が所期の目的を選びするのに有効な含含まれているすべての組成物を包含する。すなわら、本発明の組成物はウリジンまたはシチジンのアンルヌクレオンドの導体1程または2種以上を、投与した場合、血漿また組織のンチジンまたはクリジンかよびそのアンル即導体のレベルを所望の効果を生じるように上昇させるのに十分な食、含有するものである。

裏理学的に活性な化合物に加えて、 新規な医薬製剤には、 医薬的に使用される製剤中への活性化合物の処理を容易にするための状形剤かよび補助剤からなる 連当な 医薬的に許容される 退体を含有する。 この製剤は とくに経口的に投与できるものが好ましく、 好ましい 役与形態たとえば疑剤、 種文般かよび カブセルとして 使用できる。 これらの製剤は 坐剤のような 経過 動のに 役与できる製剤また、 注射でまたは経口的に 投与できる製剤また、 注射でまたは経口的に 投与できる製剤また、

タルク、スチアリンはもしくはその堪たとえばステア リン欧マグネシウムもしくはステアリン酸カルシウム、 および/またはポリエチレングリコールがある。種衣 袋中心袋には適当なコーティング、所望により胃液に 抵抗性のコーテイングを施すことができる。との目的 では、原望により、アラピアゴム、タルク、ポリピニ ルピロリドン、ポリエナレングリコールかよび/また は二型化チタン、ラツカー整波ならびに適当な存扱器 媒または悪魔混合物を含有する遠厚溶液を使用できる。 胃液に抵抗性を示すコーティングを生成させるために は、適当なセルロース製品元と之ばアセナルセルロー スフタレートまた社ヒドロキシブコピルメチルセルロ ースフタレートの海波が使用できる。鋭刺または焼衣 錠のコーテイングには臭料さたは色素を、たとえば誰 別または化合物の用量の異なる組合せを表すために添 加することもできる。

極口的に使用できる他の悪寒製剤には、セラテンで作られた押し込み式カブセル、ならびにゼラテンととりれた軟質シールカブセルがある。押し込み式カブセルは、1種をたは2種以上の活性化剤シングともたけれた。アフリン酸マグネンウムのようた骨沢ルクもしくはステアリン酸マグネンウムのようた骨沢別、また所望により安定剤との混合物であつてもよい類性の列型として含有する。軟カブセルでは、后性化

・ 合物は、脂肪油、複体パクフィンを丸はポリニチレン グリコールのようを適当を液体中に好ましくは静解す 丸は熱潮されている。さらに安定剤を添加してもよい。

経道語的に使用できる変異器別には、たとえば、活性化合物と出真器別との混合物からたる型制が包含を れる。適当な型異器別は、たとえば、天然または合成のトリグリセライド、パラフィン皮化水気、ポリエチレングリコールまたは高級アルカノールがある。 さらに、信性化合物と 番別の 混合物から さる ぜラテン 直腸カブセルの使用も可能である。 使用可能 な 蓋剤原料に はたとえば、 液体トリグリセライド、 ポリエテレクリコニルまたはパラフィン炭化水果が包含される。

非種口投与に適当な組成物は、水溶性型の活性化合物たとえば水溶性塩の水性溶液が包含される。 さらに、適当な油状在射用無稠液 とした特性化合物の無濁液とした特性化合物はまたはでークルには、脂肪油たとえば胡深は、土たは合成脂肪酸エステルたとえばオンイン酸エチルも(くは)リグリセステルたとえばオンイン酸エチルも減には、軽弱では、大きなはかけるとができる。とれらの物質としては、たとえばナトリクムカルボギャンメチルセルロース、火ルピトールをよびご言たはデャストランがある。所要により、無濁液には安定剤を加えることができる。

以下の実施例は本発明の方法かよび組成物を例示す

る生物学的利用性の比較

ヒト独験者を一夜絶食させたのち、西漠静脈血サン プルを採取し、ついで 0.7 6 モル/kg(28g/kg , 7 Okgの被験者で28)のトリーコーアセチルウリジ ンを100gの水とともに摂取された。化合物の摂取 後1,2,3かよび4時間目に血液サンプル(0.5 mの を採取し、処理して、血漿カリジン含費をEPLCで測 定した。別の日に、等モル用量のクリジン(189/ kg,70kgの玻酸者で1.3g)をアシル跨導体に代え て接取させたほかは、全く同じ実験を行つた。カリジ ンの血漿レベルは、トリーローアセチルカリジンを接 取した場合の方がウリジンの等もル用量を摂取した協 合より実質的に高かつた。トリーローアセチルクリジ ンの経口投与後少たくとも4時間は、カリジンレベル **は有用な治療範囲(10マイクロモル以上)に維持さ** れた。毎日的にウリジンを投与した後には、メクレオ シドの血漿レベルはわずか1点で(2時間後)10マ イクロモルを餡えたのみであつた。

本例に記載した実験は、外因生にトリアセチルクリジンかよびトリアセチルシチジンを与えると、実験的に心意機能を低下させたのちの心重心筋のポンプ機能の回復を補助できるか否かを決定するために設計されたものである。

るものであつて、本発明を限定するものではない。本 技術分野の熱度者には自羽の他の適当な修飾なうびに 通常、臨床的治療に疑して遭遇する様。の状態かよび パラメーメーへの適応は、本発明の精神かよび範囲に 包含されるものである。

97

例1: クリグンとアシルカリグンのラットにおける 生物学的利用性の比較

麻酔した塩性する44ラット (Retired Breeders, 450~500月)の右頸動脈にシリコン製のカテー テルを征え込んだ。ろ3弦からは、動物を切げること たく血液サンブルが採取された。 基壁血液サンブルを 探取したのち、動物を各4匹のラットからなる4群に 分けた。各群には、以下の化合物、カリジン、 2′, 5′, 5'-トリ・ローアセチルカリジン、シチジンさたはで、 び、5′-トリーローブセチルシチジンのそれぞれの男 なる1種を投与した。化合物は等モル用量(0.2 8 モ ル/切りを挿管法により胃内に投与した。投与 0.5 、 1,2.3かよび4時間級に、血液サンブル(0.3 40 を挟取し、処理し、ついでシテジンまたはカリジン含 書を BPLC で検定した。ラットでは、血漿カリジンレ ペルはトリーローアセチルウリジンの摂取後少たくと も4時間までは、等モル量のカリジンの摂取後に比べ、 有意に高かつた(5~10倍)。

例1:カリツンかよびアシルカリツンのヒトにかけ

突敗的心筋傷害は、麻酔したくネンプメール。50 mg / kg i.p.) 進性 F 3 4 4 ラット (2 5 0 8) の腹 部大動脈を内径 0.6 7 血に収縮させ、ついて、インブ ロテレノール塩酸塩(5 吋 , s.c.) を1 匣注射して 誘発した。動脈収縮かよびイソプロテレノール役与後、 および 1 時後と 2 0 時間に再度、トリアセチルシチジ ンとトリアセチルウリジンの混合物(各590吋/炒) を投与した。一部の動物にはアセテル化スクレオンド の代わりに食塩水を注射し(非処量)、「胖の動物に は同じく食塩水を投与したが、大敷脈収縮もイソプロ テレノール投与も行わたかつたく対照)。心重世能は 大動脈収益24時間後に顔定した。動物をナトリウム ペントペルピタール(50日/kg , i.p.)で釈酔し、 カテーテルをノルエピネフリン投与用に右頸静脈に植 え込んだ。第二のカテーテルは右頸動脈を発て心臓の 左室内に挿入した(Intramedic PB - 5 0)。左室収 維助正(LVSF)、左宮収確かよび征張の会大速度(そ れぞれ + dP/dT シンぴー dP/dT) シンぴ心拍取(HR)を 直接カテーテルを介し、 Stoelting Physioscribe [ポリクラフに接続した Stathan 型王トランスジューサ ーを用いて測定した。とれらのパラメーターの低は G.1 cdのノルニピネフリン食酒石設塩の食皮1 G-6。 1 8⁻⁸ および 1 0⁻⁴ での 1.v. 投与の前後に配録した。 との張量により、前肢の皮下に挿入したステンレス針 電極を用って心電図も配録した。心臓作業拍出量は左

『盆収録坊正と心拍数の数として計算した。

第1股:热眼心囊微镜

	다	超	1,VBP (an 11g.)	HH (pbm)	(bpm) (an 18/60c.) (an 18/60c) (an 18/610)	-dP/dY HR x LMR (maHg/sec) (maHg/m1	im x tarp (118 ilg/1010)
泵		E	141±11	386±46	386±46 6000±348 5640±528	5640±528	55.766±10.407
¥	+	AC + 负国水	107±14°	283±44	4080±000*	3120±840*	3120±840* 32,633±9,115*
¥	+	AC + TAUSTAC	158±9	398± 28	6000±480	5640±300	63.51816.624
٠ ا	🏋	公司俱不识	公司每天刊门在纸卷800 P < 0.02)) (P <	0.02)		

1

A Mind R だりもはあるり(ドヘリリン)により、 大物味気がキュングロヤフィー・

LVSP : 在記収路関圧

HR : 心描数

+4F/4T: 最大心验权部进展—4F/4T: 最大心密度设置

G-4 M / /~

心筋機能のパラメーターは 0.1 配の 1 G⁻⁴ M ノルエピネフリン 宣語石 酸塩の投与硬化も利定した。 これらの値は心臓の最大機能を示す。 別定値は第2表かよび 第6回~解10回に示す。

考察

例形: アンル化ピリミジンヌクレオンドによる肝癌 唇治療

化学的に研究された肝傷害に対するトリアセチルシ チジンシとびトリアセチルウリジンの毎日投与の効果 を評価した。四氢化炭素によるネズミの慢性的処置は、 最終的には肝便変に至る肝障害を誘発する標準セデル となつている。

18 2 我: 最大心解做配

120,833±13.147 80,860±15,271* 138,056±12,234

12000±1580

436:t46

6000±360*

334±47 446±33

238±12*

AC + 作伍水

灰

9480±480* 11520±600

308119

AC + TAUATAC

HR x LVSP (mHK/min)

-42/4T (mall g/sec) 7200±408

+4P/4T (mr Hg/sec)

LV9P (##18) 277±3

3

Z,

~
7
Θ.
ċ
~
c.
_
-
袋
- 60 60
12
2
11
¥
乭
螇
农
•

高少红做一图K国

* ・20匹の単位で344ラット(2008)に回場化 炭素(コーン油中50% CC4、0.2%/kg)を1週に 2回、8週間注射した。四項化炭素による最初の2週 間の処理技化、単数の動物には残りのも週間、トリア セチルクリジン(TAU)とトリアセチルシテジン (TAC)の混合物(各50%/kgを14の水に加えて 投与、1日2回)を経口的に投与した(摂食)。他の 半数の動物(対照)には等容の水を摂取させた。四塩 化炭素処量の8週が終了したのち、循環から、ナロモ スルフォレイン(BSP)を独去する思力によつて肝根 館を評価した(肝機能の譲草試験法)。ラットを装算 しくケタミン目ロロノロコエびキンラジン13g/kg)、 BSP の投与と血液採取のために頭動頭にカテーテルを 排入した。 BSP (5 0 W / kg , 0.5 M 灸堪水中) はー 選に投与した。 周期的に血液サンプル (D.2 M) を採 取し、20 mLの血漿に O.1 M NaOH 1 mlを設加して 575mmのサリ吸収を記録して血漿 BSP 後度を創定 した。

第11回に示すように、四塩化炎素処置時にTAC シ よびTAU を投与された動物は、対無動物に比べて、領 環からの有意に良好をBSP 除去組を示した。これは TAC かよびTAU が四塩化炭素による傷事から肝を有意 に保護することを示している。

例 V : 2', 3', 5'-トリ・ローアンルウリジンの製造

加触し、冷却し、氷水中に注ぎ、等容のクロコホルムで3回相出してエステルを回収する。次にクロロホルムを 0.0 1 N 流 取、1 を決取水業ナトリウム、最後に水で洗浄する。気限ナトリウムで医機したのち、クロロホルムを蒸発させ、残つた油状物または結晶をクロマトクラフィーに付す。クロマトグラフィーで単離される主生収物は5′の関係エステルである(Nisnizawa 6: Biocham. Pharmacol., 14: 1605,1965から適用)。

別法として、カリジンの選択的 5'・アシル化は、1 flのウリジンを氷谷中で D でに合却した1:1ピリジ ン:N,N-ジメナルホルムアミド3日WIC思演して 実施する。所望のアシル化合物の酸クロリド1.0 モル 当費を混合物に簡加し、0℃で12~24時間提择す る。水3%を加え、ついて帯棋を真空中、50℃で煮 発させる。残留物をメメノールに容解し、約38のシ リカアル上に及着させ、通剰の容僕を冒去する。トル ニンを固体塊から3回蒸発させ、すべてを、クロロホ ルム中シリカゲルの3×15mスラリー充填カラム上 に負荷し、クロロボルム(200m)から20:80 メタノール:クロコホルム(200%)の直接勾配で 部出させる。 適当な分面を TLC で確認して集め、辞禁 を意発させると所望の生成物が得られ、これを再始品 するかまたは真空中でガラス状に乾燥する(Baker ら ; J. Med. Chem., 21 : 1218,1978から選

数無水物から

18のクリジンを無水ピリジン(予め水酸化カリクム上で延換)20mmに序かし、これに回過で、所強のアンル化合物の酸無水物(たとえば無水酢酸、無水乳酸、無水乳酸等)3.1 モル当會を加える。反応退合物をついて2時間80~85℃に知るし、冷却し、水水中に注ぎ、等容者のクロロホルムで3回担当してエステルを回収する。クロロホルムをついて水や0.01、水で洗浄する。強駆ナトリクムで転換したの5クロロホルムを観察させ、残つた的状物をたは結晶をクロマングラフィーに付す(Nishizawa 5: 3ioctec. Ptarmacol., 14:1605,1955か5 適用)。

取クロリドから

クリジン18を20×の無水ピリジンに取り、これに5℃で所留のアンル化合物の数クロリド(たとえばパルミトイルクロリド。アセチルクロリド等) 3.1 でル当量を加える。混合物を出版に一定保持したのち、氷水に加え、上述の場合と同様に後に温する(Night-zawa 5: Biocher、Pharmacol., 1 4: 1 6 0 4, 1 9 6 5 から適用)。

例り:5-アシルカリジンの製造

無水ピリジン20㎡にウリジン19を超解し、これに重温で所望のアシル化合物の取無水物1.5 モル当皇を加える。反応進合物をついで30~85℃に2等間

用)。

例ほ:2′、3′-ジアシルカリジンの製造

クリジン19を乾燥ド、N・ジメナルホルムアミド2日がに恐惧し、浸洋したがら、これに2.4 モル当者のイミダゾール、ついで1.2 モル当者のモーブナルシメナルクロロンランを加える。混合物を、運気から保護して実温で2日時間浸洋し、ついて真空中5日でで密葉を放去する。 残留物を酢酸ニナル15がに溶解し、この溶液を水1日がで洗浄し、抽当液を密取マグネンウムで乾燥し、蒸発させるとショップが得られる。1日がの熱タロロホルム溶液に白液点をでヘキサンを加え、ついで徐々に選進さて冷却させると、5・(モーブナルジメナルシリル)クリジンが得られる。

5'-(エープテルジメチルシリル) クリジン 1 8 を 0 ℃に冷却した気候ピリジン 1 5 球に懸潔し、機拌しながら所望のアシル化合物の適当な取無水物 2.1 モル当量を加え、混合物を認気からの保護下に 0 ~ 5 ℃で 2 可時間機拌する。ついで数 4 の水を加えて反応を移動させる。 搭撲を展発させ、 改留物をクロロホルム 1 5 球に溶解し、 2 × 1 5 × の気わ皮酸水果ナトリウム、ついで水で洗浄し、 乾燥し(残酸マクネシウム)、 展発させると最厚、 産卵なシロップが持られる。 これを真空中、 2 5 ℃で乾燥する。

上記アンル化生成物の乾燥テトラヒドロフラン3 O 単中容赦を授持したがら、これに氷酢酸 2 %、ついて テトラナナルアンモニウェフルオリド 1.5~2.3 gを加え、反応は TLC でモニターする (9:1 クロロホルム: メタノール)。 アシル化クリジン 誘導体の ジヒドロキシル基から t - プテルジメナルシリル基が完全に飲去されたらは、 ほ合物を 3 0 g のシリカゲル 層を追して潤湿してフルオリドを飲き、生成物はテトラヒドロフランで溶出する。 容謀を収発させて持られた選生成物をアセトンから再始品すると、所疑の 2', 3'-ジアシルクリジン 誘導体が得られる (Baker 5: 1. Mod. Chen., 2 2: 2 7 3, 1 9 7 9 から適用)。

例 18: N³, 2', 3', 5'-テトラアシルクリソンの製造

ピリミンン環の3位置の2級アミンのアシル化は、 で、3、5、トリーローアンルカリジンを、非ブロト ン性器鉄(たとえばエーテル、ジオキサン、タロロホ ルム、酢酸エテル、アセトニトリル、ピリジン、ジメ テルホルムアミド等)中、1~5 モル当量の有機場 (とくにピリジンのような芳香族アミン、トリアルキ ルアミン、またはド・ドージアルキルアニリン)の存 在下、所留のアシル屋換器の限タロリド1.1 モル当量 と反応させることによって選成される(Pujii 5 :米 国特許第4,4 2 5.3 3 5 号から適用)。二級アミン上 のアシル屋換器はリポース機器のヒドロキシル器上の 置換器と同様でも具種でもよい。

例ま:で、が、ダートリーローアシルシテジンの袋

取無水物 1.5 キル当量を加え、混合物を 2 時間産成する。 溶媒を真空中で涂去し、 得られた白色の固体をエタノールから再結晶する。

別法として、シチジン(19)を7:30のピリジン:N,N-ジメチルホルムアミドの混合物に溶解し、所盛のアシル関接基の酸無水物1.5 モル当量を加え、混合物を宣属で一度操祥し、ついで氷水中に注ぎ、操祥する。格底を真空中で蒸発させると白色の固体が残り、これをジェチルエーチルで抽出する。残留物をエタノールから再結晶する(Sasaki 5:Chem. Phain. Bull., 15:894,1967から適用)。

別の操作では、シチジンを水と水温和性形態(たとえば、ジオマサン、アセトン、アセトニトリル、ド・パージメナルホルムアミド、ジメチルスルホキンド、ナトラヒドロフラン等)の混合物に形容し、この形容を約2倍過剰の適当な股無水物で処理する。たとえば、シチジン13を水ち転に存解し、ジオキサン15~10回ばと協合する(親他性置換器ほど多量のジオキサンが必要)。そして所望のアンル置換器の設無水物2モル当量を加える。混合物を80℃で多時間(または重型で43時間)提择し、ついて存業を真型中で洗去する残留物をヘキサンまたはペンゼンで死浄し、ニメノールまたは酢酸エチルから再結晶する(Akiyama 6: Chem. Pharm. Bull., 26:981.1978から活用)。

查

ッチジン域取ぶ19をド、N・グメチルボルムアミド10㎡に再解する。取タロリド3.1 モル当量を加え、 返合物を盆風で一度操件する。反応返合物を真空中で 抽状に優難し、1:1節取エテル:ジエテルエーテル と野砕する。ついで油状物を1ド炭取水果ナトリウム と避砕する。結晶性の固体を集め、水洗し、乾燥し、 再結晶する(Gish 6:J. Med. Chez., 14: 1159, 1971から適用)。

例X:ダーアシルシナジンの製造

ッチジン塩酸塩1gをN,N-ジメチルホルムでミド1日 WK 不再解する。所図のアシル環染落の取タロリド1.1 モル当量を加え、混合物を重温で一支提供する。反応混合物を真空中で油状に浸越し、1:1酢取エチル:ジェテルエーアルと磨砕する。ついて油状物を1N及取水スナトリウムと磨砕する。結晶性の遺体を集め、水洗し、乾燥し、再結晶する(Olsh 5: J. Med. Chen., 14:1159,1971から適用)

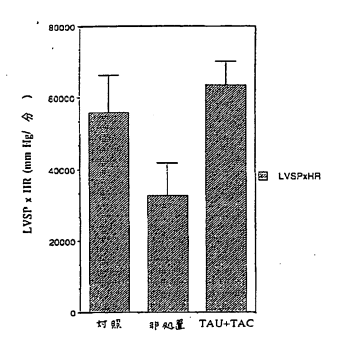
的り: Nº - アンルシテジンの製造

シナジンの N*・ アミノ基は、シナジンのアミノかよびヒドロキシル官配面中で最も求核性である。 選択的な N*・ アシル化は、 シチジンをピリジンまたはピリジンと N , N - ジメチルホルムアミド 中選当な 取無水物で処理することによつて運成できる。 たとえば、 シチジン 1 g を 8 0 配換ピリジンに 整瀬し、 所留の

例以: 34, 2', 3', 5'-テトラアンルンチジンの製造

シチジンの N* アミノ基かよびリポース限のヒドコキシル 基のアシル 登換 素が同一の 化合物 (たとえばテトラアセチルシチジン)は、シチジンを乾燥 ピリジンに 溶解または 感傷し、 所望の 登換基の 致クロリドまた は 取無水物 少なくとも 4 モル当 書を加え、 混合物を一夜 置風 で提拝する。 溶質を真空中で 独去し、 残留物を 洗浄し、再转品する。

以上、本発明を詳細に説明したが、本技術分野の熟 無者によれば、本発明をたはその任意の実施感像から 途視することをく、本発明を、組成物、状態、投与方 佐について広範囲の均等をパラメーターの中で実施できるものである。





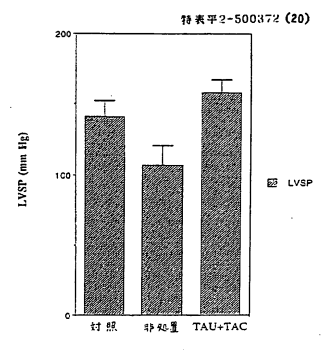


Figure 2

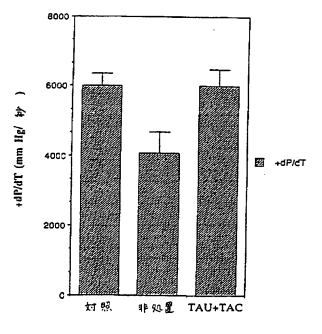


Figure 3

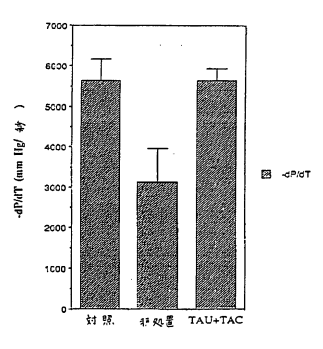
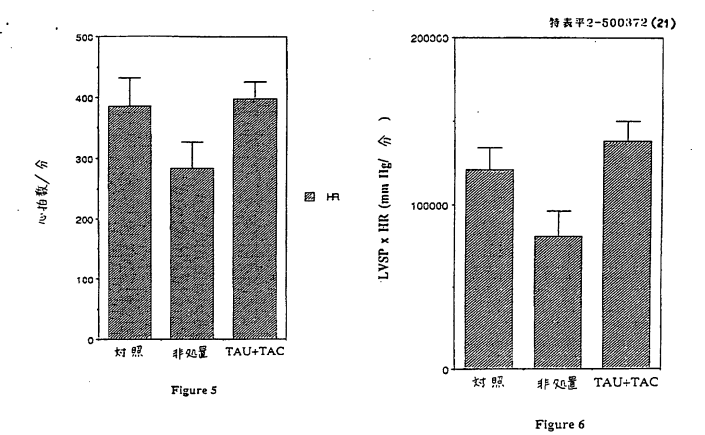
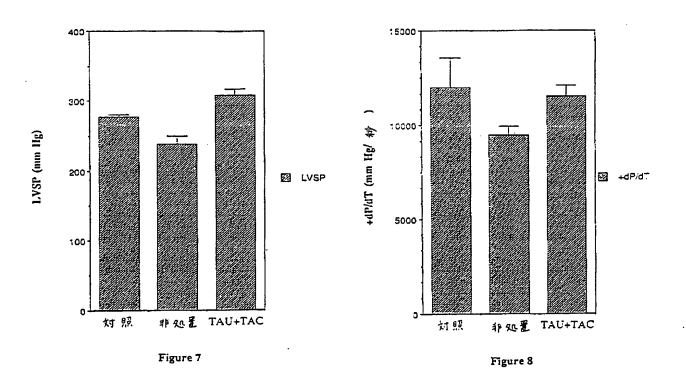
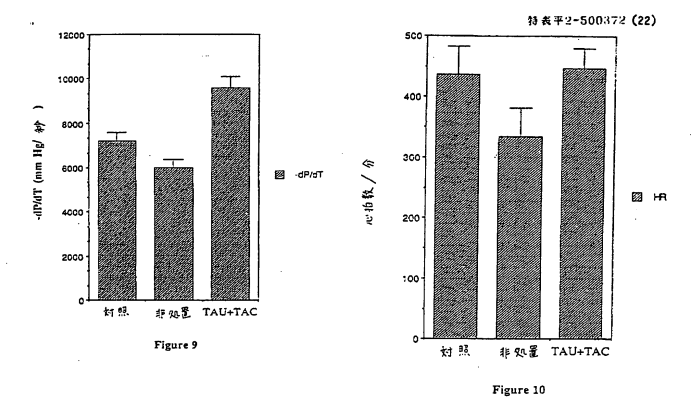
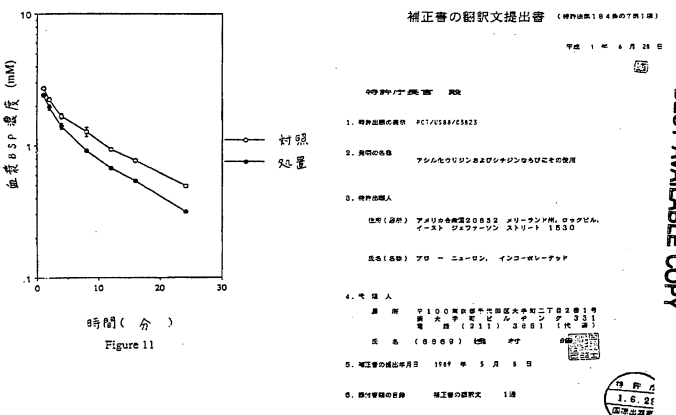


Figure 4



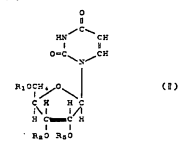






浄書(内容に変更なに) 請求範囲の補正

1. 式(1)



(式中、R1, R2 ⇒よびR3 は同様または異様であつ て、それぞれ水果または(4) 農業原子5~22個を育す る東領国防酸、(ロ)グリシンならびにL型のアラニン、 パリン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プロリ ン、ヒドロキシブロリン、セリン、スレオニン、シス ナン、システイン、アスパラギン酸、グルタミン酸、 アルヤニン、リジン、ヒスチジン、カルニテン、およ びオルニチンからたる群から選ばれるアミノ酸、口災

手 続 補 正 書(自発)

平成1年8月7日

特 許 庁 長 官 殿

1. 事件の表示

PCT/US 88/03823

2. 発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジン ならびにその使用

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名 称 プロ・ニューロン, インコーポレーテッド

4. 代 理 人

〒100 東京都千代田区大手町二丁目 2番 1号 新大手町ピルヂング831

(6889) 透

盆 話 (211) 3 6 5 1 (代表) 66777177

氏 名 5. 補正の対象

明細書及び請求の範囲翻訳文

6. 補正の内容 別紙のとおり 明細書及び請求の範囲翻訳文の多書 (内容に変更なし)

素原子3~22日を有するジカルポン型、もしくは⑴ どりコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン 散、りず酸、パントテン酸、アセト酢酸p・アミノ安 息香泉、ターヒドロキン路底、オロト袋、およびクレ アテンからなる群の1往もしくは2種以上から選択さ れるカルポン酸のアシル茹である。ただし、上記量換 着 Bi、 Ra かよび Ra の少なくとも1つは水果であり、 きた Rs が水素であつて強りの量換基が直鎖脂肪型の アシル基である場合には、その直鎖脂肪酸は炭素原子 8~22個を有する)を有するウリジンのアシル誘導 体、またはその医薬的に許容される塩

手続補正膏(自発)

平成1年 8月 7日

特 許 庁 長 官 殷

1. 事件の表示

PCT/US88/03823

2. 発明の名称

アシル化ウリジンおよびシチジン ならびにその使用

3. 矯正をする者

事件との関係 特許出願人

プロ・ニューロン。 インコーポレーテッド 名 称

4. 代 理 人

〒100 東京都千代田区大手町二丁目 2番 1号 **丹** 所 新大手町ピルヂング331

電 括 (211) 3 6 5 1 (代表)

(6669) 浅 氏 名

5. 捨正の対象

補正書の翻訳文

別紙のとおり 6. 梯正の内容 補正者の翻訳文 の浄音 (内容に変更なし)



手統補正書

特許庁長官設

1. 事件の表示

POT/U888/03823

2 発明の名称

アシル化ウリジンおよびシテジッ ならびにその使用

3. 補正をする者

事件との関係 特許出難人

任 所 氏 名 プローニューロン。インコーポレーテッド (名 数)

4代理人

牌 所

〒100 東京町千代田区大学町二丁月2番1号 野 大 手 町 ビ ル チ ン グ 8 3 1 8 昭 昭 (211) 3 6 5 1 (代 変) (6669) 担 村 昭 昭

5. 補正命令の日付

昭和 隼 月 8

- 6. 補正により増加する発明の数
- 7. 補正の対象

明細書の特許額求の範囲の機 発明の詳細な説明の編



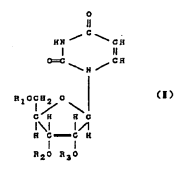
8. 補正の内容 別紙のとおり

9. 続付書類の目録 同時に事査請求書を提出してあります。

整金 。

2.特許請求の範囲

(1) 式(1)



(式中、 R₁, R₂ かよび R₅ は同種または異種であって、それぞれ水素または(a) 炭栗原子 5 ~ 2 2 個を有する直鎖脂肪酸、(b) グリシン たらびに L 型のアラニン、パリン、ロイシン、イソロイシン、チロシン、プロリン、ヒドロキンプロリン、セリン、スレオニン、シスチン、システイン、アスパラギン酸、グルタミン酸、アルギニン、リジン、ヒスチジン、カルニチン、およびオルニテンから たる 辞から退ばれるアミノ酸、(c) 炭栗原子 3 ~ 2 2 個

(1) 特許請求の範囲を別紙のごとく訂正する。

(2) 明細書、20頁上方の式1の1部、

(3) 同舎、20買下方の式Ⅱの1部、

(4) 同書、22頁上方の式皿の1部、

を有するジカルボン酸、もしくは(d)グリコール酸、ピルピン酸、乳酸、エノールピルピン酸、リポ酸、パントテン酸、アセト酢酸 p - アミノ安息香酸、ターヒドロキン酪酸、オロト酸、かよびクレアテンからなる酔の1種以上から選択されるカルボン酸のアンル基である、ただし、上記盤換差 R₁, R₂ かよび R₃ の少なくとも1つは水衆ではなく、また R₃ が水気でもつを受りの置換器が直鎖脂肪酸のアシル器である場合には、その直鎖脂肪酸は炭素原子 8~22 個を有する)を有する p リジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される

(2) 式(1)

(式中、R₁,R₂ およびR₃ は同種または具種であって、それぞれ水素または代園物のアシル基であり、R₄ は代謝物のアシル基である)を有するウリジンのアシル誘導体、またはその医薬的に許容される途

(3) 特許請求の範囲第1項または第2項に記載の アンル財導体と互集的に許容される担体とからま る組成物

(4) ウリジン10~3000平に相当する量のア シル誘導体からなる単位用量剤型である特許請求 の範囲第3項に記載の組成物

(式中、R1,R2,R3かよびR4は問題または異徴であつて、それぞれ水果また代謝物のアシル基である、ただし、上記B筐換基の少なくとも1つは水果ではない)を有するシチジンのアシル誘導体少なくとも1種かよび医果として許容される担体の混合物からなる組成物

(8) 式(王)

(5) 特許請求の範囲第1項または第2項の少なくとも1種のアンル酵学体、2,3,5-トリーローアセチルンチジン、2,3,5-トリーロープロピオニルンチジンまたは2,3,5-トリーロープチリルシチジンからなる群より選ばれる少なくとも1種のシチジンのアンル酵学体、および医薬的に許容される担体の混合物からなる組成物

(6) ウリジン10~3000甲かよびシチジン 10~3000甲に相当する量のアンル誘導体からなる単位用量刺型である特許請求の範囲第5項 に記載の組成物

(7) 特許請求の範囲第1項、第2項または第4項 に記載のウリジンのアシル誘導体少なくとも1種、 式(II)

(式中、 R1, R2, R3 および R4 は河和または呉檀であつて、それぞれ水乗また代謝物のアシル苦である、ただし、上記 R 置換蓋の少なくとも 1 つは水果ではない)を有するシテジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される担体どからなる外因性シチジンを動物組織に送還させるための組成物

(9) 式(1)

(式中、R₁,R₂,R₃ およびR₄ は同種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル語である、ただし、上配R 世換품の少なくとも1つは水素ではない)を有するウリジンのアシル誘導体の有効量と医薬的に許容される担体とからなる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物(4) 式(II)

(式中、 R₁, R₂, R₃ および R₄ は何種または異種であつて、それぞれ水素または代謝物のアシル基である、ただし、上記 R 置換基の少なくとも 1 つは水素ではない)を有するウリジンのアシル誘導体少なくとも 1 種と

式 (图)

(式中、 R₁ , R₂ , R₃ および R₄ は同種または兵権であつて、それぞれ水素または代籍物のアシル器である、ただし、上記 R 置換基の少なくとも 1 つは水素ではをい)を有するシチジンのアシル路海体の有効量と 医薬的に許容される担体とからなる、動物組織の代謝機能を支持するととにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物(1) 式(1)

(式中、 R₁, R₂, R₃ および R₄ は同種または異様であつて、それぞれ水深または代謝物のアシル新である、ただし、上配 R 置換器の少なくとも 1 つは水梁ではない)を有するシヂジンのアシル調等体少なくとも 1 種の有効量、 および医薬的に許容される退体からたる、動物組織の代謝機能を支持することにより動物組織の生理学的または病理学的状態の治療用組成物

多 祭 乳 毛 報 告

# EP, A O, OS6,265 (TRILOL and CD GRBH), published 21 July 1982, see the English abstract, formula (I) # JP, A 57-81995 (FUTU Chemical IND KK), published 08 June 1982, see the English abstract formula (I). # JP, A 52-23085 (AJEMONOTO KK), published 21 February 1977, see the English abstract, formula (I) # English abstract, formula (I) # USA A 3,583,188 (RYUJI NARONOTO ET AL) 15 June 1971, see the formula (I) in # Column 1			prompto sentition peraCLY	US88/03823
Secretarian Secretarian Se	IFC(4):	CO78 19/067, A618 31/7	and Cittalianas mail (
Ty A 37-81995 (FUTU Chamical INT KK), published 08 June 1982, see the English abstract, formula (I). Y JP, A 32-23085 (AJINOMOTO KK), published 21 February 1987, see the English abstract, formula (I). Y JP, A 35-81995 (FUTU Chamical INT KK), published 22 June 1982, see the English abstract, formula (I). Y JP, A 57-81995 (FUTU Chamical INT KK), published 08 June 1982, see the English abstract, formula (I). Y JP, A 32-23085 (AJINOMOTO KK), published 21 February 1987, see the English abstract formula (I). Y JP, A 32-3085 (AJINOMOTO KK), published 21 February 1987, see the English abstract formula (I). Y JP, A 32-3085 (AJINOMOTO KK), published 21 February 1987, see the English 31-34 English abstract, formula (I) X US, A 3,583,188 (XYUJI MARIMOTO ST AL) 15 June 1971, see the formula (I) in 3-6, 9, 20, 31, 32, 34			····	
Computer search the generic compounds of claims 1, 2, and 13 and search the generic compounds of claims 1, 2, and 13 and search the generic compounds of claims 1, 2, and 13 and search the generic compounds of claims 1, 2, and 13 and search to search the generic compounds of claims 1, 2, and 13 and search to search the generic compounds of claims 1, 2, and 13 and search to search the generic compounds of claims 1, 2, and 13 and search to search the generic compounds of claims 1, 2, and 13 and search to search the	1 PIELDS SEADS			
O.S. 336/23: 514/49, 50 Observation hearth class the Control Statements on the State Statements on the Description of the State Statements on the Statements of the Statement	beeferen Seren			
Observable humber on the School September of the September of Septembe				
Computer search the question compounds of claims 1, 2, and 13 and methods of using same in claims 21 and 22. A SOLVETT'S CONSTRUCTE TO BE STITUTED. A POLYMPT'S CONSTRUCTE TO BE STITUTED. Y	0.8.	536/83: 514/49, 50		
And methods of using same in claims 21 and 22. B. POCUMENTS CONSISTED TO BE SILVABATE Y		as the Bester that they Door water	are indicate in the factor Supraring 6	
The second of the second secon	Computer : nd method:	search the generic comp s of using same in class	pounds of claims 1, ims 21 and 22.	2, and 13
The second of th	a. 90¢uerers			
published 21 July 1982, see the English abstract, formula (1) Y JP, A 57-91995 (FUJU Chemical INT KK), published 08 June 1992, see the English abstract, formula (1). Y JP, A 52-23085 (AJINOMOTO KK), published 21 February 1977, see the Inglish abstract, formula (1) English abstract, formula (1) X US, A 3,583,188 (NYUJI MARGMOTO ET AL) IS June 1971, see the formula (1) in column 1 **Temperature of most decement.** **Temperature of the column of the	Car	place of Children . " with subtangle, where say	represe, of the mission paragon 4	Assessed Thickness Rep. 8
published 21 July 1982, see the English abstract, formula (1) Y JP, A 57-81995 (FUJU Chemical INT KK), published 08 June 1992, see the English abstract, formula (1). Y JP, A 52-23085 (AJINOMOTO KK), published 21 February 1977, see the English abstract, formula (1) English abstract, formula (1) X US, A 3,583,188 (NYUJI MARGMOTO ET AL) IS June 1971, see the formula (1) in column 1 **Insent designed of the formula (1) in 3-6. 9, 20, 31,32,34				
published OB June 1982, see the Englich abatract, formula (1). Y	1	published 21 July 1982		
published 21 February 1977, see the 11, 132-34 English abstract, formula (1) X US, A 3,583,188 (RYUJI MARGMOTO ET AL) Is June 1971, see the formula (1) in 2.6-6, 9, 20, 31, 32, 34 ** Stand designed of section of the section of	1	published 08 June 1982	. wee the Englich	
V US, A 3,583,188 (RYUJI MARDMOTO ET AL) 15 June 1971, see the formula (I) in 9, 20, 91,32,34		published 21 Feburary	1977, see the	31,
* Stand anyone of treat secondary * * Stand anyone of treat secondary * Stand anyone of treat secondary * * Stand anyone of treat secondary * * Stand anyone of treat secondary * * Standard anyone of treat secondary * * Standard anyone of treat secondary * * Standard anyone of treat secondary * * * Standard anyone of treat secondary * * * * * * * * * * * * * * * * * * *		English abstract, form	ula (I)	
To parties opposition but published on or prior the entertainment of the company of a schooling information to provide a second of the company of a schooling of the company of the compan	₹ }	15 June 1971, see the		
To softer contracts but betilities as or after the informations of the contract to a special and				
To softer contracts but betilities as or after the informations of the contract to a special and			27 State of the 12 Cont.	1 and the supremon of
To describe which may be the state on which deposits or product of the product of the				
	Plang 6414		A SHANNING IN CONTRACT OF THE PERSON NAMED IN CONTRACT OF THE	attend to tourstand a
desting to face storch united (in Whitegal) and the comment of the		on these action (in the state of the state o	"I servene a mande and	as the charge beginner
"Of degument of the other of the second of the other ot	-0- 100-0	arried 14 or 840 Construe, 416, 416-646	Committee of the contract of the party of the contract of the	or many other body doctor
			17 MB OC.	
			.t. servera entre a to re- e	40M 1984)
W. CERTIFICATION				
bas at as a more Completes at the Incremental Server Doct or Manage or may improvement Server Report	lets of the Assum C	interest of the incremental forces		mit Reper
29 December 1988 0 8 MAR 1989	29 Decemb	er 1988		
19A/US Jenny Tou	194/119		Janony Jones	•

	PC:	/0588/53823
W. BOCH	BERTO ESHE MERED TO SE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECURO SHE	ern .
Company ' 1	Colleges of Goldstone, - one regulators, some papersoners, of the relevant patroopes	Princip to East by
*	Chemical Abstracts, volume 74, No. 21, issued 24 May 1971 (Columbus, Ohio, USA), RAJABELES 'convenient synthesis of 2', 3', 5'-tri-d- acceyledenosine and - uridine, see page 433 column 1, the abstract no. 112368 X, Anges Chem., Inc. Ed. Engl. 1971, 10(1), 75(Eng.)	15 and 37
*	EP. A 0.222,192 (SLOAM-XETTERING INST) published 20 May 1987, see the English abstract	10-12, 26, 28
^	EP, A 0.178,267 (PCLIFARMA SPA), published 16 April 1986, See the English abstract	15-17 and 21
*	US, A 3.975.367 (GISH ET AL), 17 August 1976, see formula (1) in column 1	20, 31, 33-34
Y	US, A 3,894,000 (WECHTER ET AL), OB July 1975, see the front page, column 1 the last four lines	13-14. 27. 29
7	us, a 3,991,045 (ISHIDA ET AL), 99 November 1976, see column 2, lines 8-11	13, 27, 29
^	JP, A 55-24150 (TAIHD PHARM KK), published 23 March 1983, see the English abstract	15-19, 21-25
*	JP. A 58-49313 (MITSUI PHASM IEC), published 23 Febuary 1980, see the English abstract	26 and 28

第1頁の続き

§Int. Cl.

§

識別記号

庁内整理番号

A 61 K 31/70

ABN ABS ACD

⑫発 明 者 パマット,マイクル ケビン

アメリカ合衆国20815 メリーランド州,シェピイ チェイス,ウェスタン アペニュー 6516